CELLS CAPABLE OF DIFFERENTIATING INTO HEART MUSCLE CELLS

Patent number:	WO0148151	Also published as:
Publication date: Inventor:	2001-07-05 UMEZAWA AKIHIRO; HATA JUN-ICHI; FUKUDA KEIICHI; OGAWA SATOSHI; SAKURADA KAZUHIRO; GOJO SATOSHI; YAMADA YOJI	EP1254952 (A CA2395950 (A
Applicant:	KYOWA HAKKO KOGYO KK (JP)	Cited documents:
Classification: - international:	A61K33/44; A61K35/28; A61K38/18; A61P9/04; A61P9/06; C12N5/06; C12N5/08; C12N15/12; C12P21/08; C12Q1/02; A61K33/44; A61K35/28; A61K38/18; A61P9/00; C12N5/06; C12N5/08; C12N15/12; C12P21/08; C12Q1/02; (IPC1-7): A61K38/18; C12N15/12; C12N5/06; A61K33/44; A61K35/28; A61P9/04; A61P9/06; C12N5/08; C12P21/08; C12Q1/02	XP002938938 XP002938939 XP002938940 XP002938941 XP002938942
- european:		
Application numbe	r: WO2000JP09323 20001227	
Priority number(s)	: JP19990372826 19991228; WO2000JP01148 20000228; WO2000JP07741 20001102	

Report a data error he

Abstract of WO0148151

Methods of isolating, purifying, culturing and differentiation-inducing cells which are capable of differentiating into heart muscle cells; a method of proliferating cells which are capable of differentiating into heart muscle cells and a method of regulating the differentiation thereof into heart muscle cells by using various cytokines, transcriptional factors, etc.; a method of acquiring a surface antigen specific to cells which are capable of differentiating into heart muscle cells; a method of acquiring a gene encoding this surface antigen; a method of acquiring an antibody specific to the above surface antigen; a method of acquiring a protein and a gene participating in the proliferation of cells which are capable of differentiatin into heart muscle cells and differentiation thereof into heart muscle cells; remedies for various heart diseases with the use of cells which are capable of differentiating into heart muscle cells; and a method (inducing the differentiation of various cells (nerve cells, liver cells, fat cells, skeletal muscle cells, vascula endothelial cells, osteoblasts, etc.) and tissues by using cells which are capable of differentiating into heart muscle cells.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19) 世界知的所有権機関 国際事務局



(43) 国際公開日 2001年7月5日(05.07.2001)

PCT

(10) 国際公開番号 WO 01/48151 A1

C12N 5/06. (51) 国際特許分類7: 5/08, C12P 21/08, C12Q 1/02, A61K 35/28, 33/44, A61P 9/06, 9/04 // A61K 38/18, C12N 15/12

(21) 国際出願番号:

PCT/JP00/09323

(22) 国際出願日:

2000年12月27日(27.12.2000)

(25) 国際出願の言語:

日本語

(26) 国際公開の言語:

日本語

(30) 優先権データ:

特願平11/372826

1999年12月28日(28.12.1999)

特願平PCT/JP00/01148

2000年2月28日(28.02.2000) JP

特願平PCT/JP00/07741

2000年11月2日(02.11.2000)

(71) 出願人: 協和醱酵工業株式会社 (KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD.) [JP/JP]: 〒100-8185 東京都千代田 区大手町一丁目6番1号 Tokyo (JP).

(72) 発明者: 梅澤明弘 (UMEZAWA, Akihiro); 〒270-0014 千葉県松戸市小金316 Chiba (JP). 秦 順一 (HATA, Jun-ichi); 〒141-0031 東京都品川区西五反田2-13-10 Tokyo (JP). 福田恵一 (FUKUDA, Keiichi); 〒176-0006 東京都練馬区栄町3-2 Tokyo (JP). 小川 聡 (OGAWA, Satoshi); 〒157-0066 東京都世田谷区成城5-12-15 Tokyo (JP). 桜田一洋 (SAKURADA, Kazuhiro). 山田 陽史 (YAMADA, Yoji); 〒194-8533 東京都町田市旭町 3丁目6番6号 協和醱酵工業株式会社 東京研究所内 Tokyo (JP). 五條理志 (GOJO, Satoshi); 〒350-0414 埼 玉県入間郡越生町越生東2-7-3-303 Saitama (JP).

- (81) 指定国 (国内): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, D7, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NO, NZ, PL, PT. RO, RU, SD, SE, SG, SI, SK, SL, TJ, TM, TR, TT, TZ, UA, UG, UZ, VN, YU, ZA, ZW.
- (84) 指定国 (広域): ARIPO 特許 (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZW), ユーラシア特許 (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), ヨーロッパ特許 (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES, FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE, TR), OAPI 特許 (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

添付公開書類:

- 国際調査報告書
- 明細書とは別に規則13の2に基づいて提出された 生物材料の寄託に関する表示。

2文字コード及び他の略語については、定期発行される 各PCTガゼットの巻頭に掲載されている「コードと略語 のガイダンスノート」を参照。

(54) Title: CELLS CAPABLE OF DIFFERENTIATING INTO HEART MUSCLE CELLS

↳(54)発明の名称:心筋細胞への分化能を有する細胞

(57) Abstract: Methods of isolating, purifying, culturing and differentiation-inducing cells which are capable of differentiating into heart muscle cells; a method of proliferating cells which are capable of differentiating into heart muscle cells and a method of regulating the differentiation thereof into heart muscle cells by using various cytokines, transcriptional factors, etc.; a method of acquiring a surface antigen specific to cells which are capable of differentiating into heart muscle cells; a method of acquiring a gene encoding this surface antigen; a method of acquiring an antibody specific to the above surface antigen; a method of acquiring a protein and a gene participating in the proliferation of cells which are capable of differentiating into heart muscle cells and differentiation thereof into heart muscle cells; remedies for various heart diseases with the use of cells which are capable of differentiating into heart muscle cells; and a method of inducing the differentiation of various cells (nerve cells, liver cells, fat cells, skeletal muscle cells, vascular endothelial cells, osteoblasts, etc.) and tissues by using cells which are capable of differentiating into heart muscle cells.

/続葉有/



(57) 要約:

本発明は、心筋細胞への分化能を有する細胞の単離、精製、培養、分化誘導法に関する。また本発明は、各種サイトカイン、転写因子などを用いた、心筋細胞への分化能を有する細胞の増殖方法および心筋細胞への分化を制御する方法に関する。本発明はさらに、心筋細胞への分化能を有する細胞に特異的な表面抗原の取得方法、該表面抗原をコードする遺伝子の取得方法、該表面抗原特異的な抗体の取得方法、心筋細胞への分化能を有する細胞の増殖および心筋細胞への分化に関与する蛋白質および遺伝子の取得方法に関する。本発明はまた、心筋細胞への分化能を有する細胞を用いた各種心臓疾患の治療薬に関する。本発明はさらに心筋細胞への分化能を有する細胞を用いて、神経系細胞、肝細胞、脂肪細胞、骨格筋細胞、血管内皮細胞、骨芽細胞など様々な細胞、組織を分化誘導する方法に関する。

明 細 書

心筋細胞への分化能を有する細胞

技術分野

本発明は、心筋細胞への分化能を有する細胞の単離、精製、培養、分化誘導法に関する。また本発明は、各種サイトカイン、転写因子などを用いた、心筋細胞への分化能を有する細胞の増殖方法および心筋細胞への分化を制御する方法に関する。本発明はさらに、心筋細胞への分化能を有する細胞に特異的な表面抗原の取得方法、該表面抗原をコードする遺伝子の取得方法、該表面抗原特異的な抗体の取得方法、心筋細胞への分化能を有する細胞の増殖および心筋細胞への分化に関与する蛋白質および遺伝子の取得方法に関する。本発明はまた、心筋細胞への分化能を有する細胞を用いた各種心臓疾患の治療薬に関する。

背景技術

心筋細胞は、出生前は自律拍動しながら活発に細胞分裂を行っている。しかし、出生と同時にその分裂能は喪失し、肝細胞のように再び細胞分裂能を獲得することはなく、また骨格筋細胞とも異なり衛星細胞といった未分化な前駆細胞を持つこともない。従って、心筋梗塞、心筋炎または老化等に伴い心筋細胞が壊死すると、生体内では残存心筋細胞の細胞分裂ではなく細胞の肥大がおきる。心肥大は初期においては生理的適応であるが、また共存する心線維芽細胞の増殖による間質の線維化と相まって心臓自体の拡張機能の低下、さらには収縮機能の低下へと結びつき心不全を呈するようになる。心筋梗塞等による心不全のこれまでの治療は心収縮力の増強、血管拡張薬による心臓の圧負荷・容量負荷の軽減、利尿薬による血流量の減少等の対症療法を中心に行われてきた。これに対し、心臓移植は重症心不全に対する根本的な治療法であるが、臓器提供者の不足、脳死判定の難しさ、拒絶反応、医療費の高騰等の問題から心臓移植が一般的な医療に普及するのは簡単ではない。実際、心臓病は我が国の死亡原因の第3位となっており(厚生白書平成10年)、失われた心筋細胞を再生することができれば医療福祉の大きな前進につながると考えられる。

現在までに、心筋細胞の性質を保存した細胞株としては、心房性ナトリウム利尿ホルモン

のプロモーターに SV40 の large T 抗原を組み換えて作製したトランスジェニックマウスの心 房に生じた腫瘍から株化された AT-1 細胞があげられる[Science, <u>239</u>; 1029-1038 (1988)]。 しかしながら、該細胞は in vivo に移植すると腫瘍を形成するため、細胞移植には適さない という問題がある。そこで、このような背景のもと、心筋を再構築するため以下の方法が考え られた。

1つ目の方法は、心筋細胞以外の細胞を心筋細胞に変換する方法である。これは、線維芽細胞に MyoD を導入すると骨格筋細胞に変換できることから類推された。これまでに、マウスの胎児性癌細胞であるP19細胞での成功例は示されているものの[Cell Struc. &Func., 21: 101-110 (1996)]、非ガン細胞での成功例は報告されていない。

2つ目の方法は、心筋細胞に再び分裂能を付与する方法である。これは、胎児期に心筋が拍動しながら分裂できる現象に基づいている。しかしながら、これまでに成功例は報告されていない。

3つ目の方法は、未分化な幹細胞から心筋細胞を誘導する方法である。すでに、胚性幹細胞(ES細胞)から心筋細胞を誘導できることが示されているが、胚性幹細胞自身を成体に移植するとカルシノーマを形成すること、抗原性などの問題が存在する[Nature Biotechnology, 17, 139-142 (1999)]。

従って、胚性幹細胞を現実の医療へと応用するためには、少なくとも心筋前駆細胞あるいは、心筋細胞を純粋に精製する技術が不可欠である。抗原性の問題はクローン化の技術により解決できる可能性は示唆されているが、煩雑な操作を必要とすることから一般的な医療への応用は容易ではない。

中絶胎児から未分化な細胞である心筋前駆細胞を取得して移植に用いる方法も考えられており、動物を用いた実験では心筋細胞として有効に機能することが知られている [Science, 264, 98-101 (1994)]。しかしながら、この方法で大量の心筋前駆細胞を取得することは困難であり、倫理の観点からも一般的な医療への応用は容易ではない。

成体骨髄には造血系幹細胞および血管幹細胞以外に間葉系幹細胞が存在し、間葉系幹細胞からは骨細胞、軟骨細胞、腱細胞、靱帯細胞、骨格筋細胞、脂肪細胞、ストローマ細胞、肝臓 oval 細胞が分化誘導できることが報告されている[Science, 284, 143-147 (1999); Science, 284, 1168-1170 (1999)]。一方、最近、マウス成体の骨髄から取得した細

胞から、心筋細胞が分化誘導できることを見い出した[J. Clinical Investigation, 103, 10-18 (1999)]。該報告は患者自身から骨髄液を取得して、in vitro で細胞培養および薬剤処理を行った後に、心臓の障害部位へ移植する細胞治療が現実的な医療として可能になることを示唆している[J. Clinical Investigation, 103, 591-592 (1999)]。しかしながら、該報告は、成体マウスの骨髄から樹立した不死化細胞の一部が心筋細胞に分化できることを示したものにすぎない。また、成体骨髄中の心筋細胞に分化する能力を有する細胞の特性の同定、該細胞を増殖する方法、該細胞から効率的に心筋細胞に分化誘導する方法については明らかでなかった[J. Clinical Investigation, 103, 591-592 (1999)]。

生体内の組織から目的の細胞を取得する方法として、各種表面抗原を認識する抗体が用いられている。例えば、未熟な造血幹細胞では CD34+/CD38-/HLA-DR-/CD90(Thy-1)+の特性を有していること、また、造血幹細胞が分化するに従い、CD38 が発現しCD90(Thy-1)が消失することが知られている[蛋白質核酸酵素 Vol. 45, No13, 2056-2062(2000)]。血管内皮細胞では、CD34、CD31、Flk-1、Tie-2、E-セレクチン等のマーカーを発現しており[分子心血管病Vol. 1, No. 3, 294-302(2000)]、骨髄の間葉系幹細胞では CD90、CD105、CD140等のマーカーを発現している[Science, 284, 143-147 (1999); Science, 284, 1168-1170 (1999)]。しかしながら、心筋や血管内皮細胞を誘導できる幹細胞の表面マーカーについては明らかにされていない。

発明の開示

現在の心疾患治療より安全かつ確実な治療が望まれている。そこで、骨髄細胞などの生体組織または臍帯血より心筋細胞への分化能を有する細胞を選別し、心筋細胞への分化能を有する細胞の増殖または分化をコントロールすることは、骨髄由来の細胞などの生体細胞または臍帯血を用いた心筋の再生治療の開発に有用である。そのために、心筋細胞への分化能を有する細胞を単離して、該細胞の増殖または分化に働くサイトカインまたは転写因子を同定することが必要である。

本発明者は上記問題点を開発すべく鋭意研究し、以下の結果を得た。すなわち、マウス 骨髄由来の細胞を1細胞レベルにまず分離を行い、多数の細胞株を取得した。これら細胞 株を一つ一つ、5-アザシチジン処理を行うことで心筋形成能を有する細胞株を複数取得

した。次に選られた細胞株を、GFP(Green Fluorescent Protein)を発現するレトロウイルスベ クターを用いて標識し、1つの細胞を蛍光顕微鏡下で追跡することで、骨髄由来の細胞が、 心筋細胞および脂肪細胞の少なくとも2種類の異なる細胞を分化誘導できる多分化能 (Purulipotent)を持った幹細胞であることを見い出した。さらに、該幹細胞は5ーアザシチジ ンだけでなく、DMSO(dimethyl sulfoxide)などの他のゲノム DNA の脱メチル化剤の投与に よっても、確率的(stochastic)に心筋細胞、脂肪細胞および骨格筋細胞の系列に分化する ことを見出し、ゲノム DNA の脱メチル化が骨髄由来の細胞からの心筋細胞への分化誘導 に有効であることを明らかにした。またFGF-8, ET1, Midkine, BMP4の4種類のうち 少なくとも一種のサイトカインと5ーアザシチジンとを組み合わせて添加することで骨髄由来 の細胞に心筋特異的な遺伝子である ANP(atrral natriuretic peptide)および cTnI(cardiac Troponin 1)の発現を促進できることを見出した。 同様に Nkx2.5 および GATA4 の 2 種類の 転写因子をウイルスベクターを用いて骨髄由来細胞に強制発現を行った後、5-アザシチ ジン処理を行うことで、心筋細胞への分化が約50倍促進できることを見出した。また骨髄 由来の細胞を心筋細胞の細胞外基質をコートした培養皿で培養することで、骨髄由来の 細胞に心筋特異的な遺伝子である ANP および cTnl の発現を特異的に促進できることを見 出した。さらに、骨髄由来の細胞を心筋由来の初代培養細胞と共培養を行うことで骨髄由 来の細胞から心筋の形成が約10倍促進することを見出した。また、Nkx2.5, GATA4の2種 類の転写因子をウイルスベクターを用いて骨髄由来細胞に強制発現させることと、心筋細 胞との共培養を組み合わせることで、約500倍心筋への分化が促進することを見出した。

次に移植実験により、骨髄由来の細胞の分化能力を検討した。まずマウス成体心臓に移植することで、骨髄由来の細胞が心筋と血管に分化することを見出した。さらに成体マウスの筋肉に移植することで骨格筋を形成できることを見出した。またマウス胚盤胞に移植すると、誕生したマウスの中枢神経系、肝臓、心臓で移植した細胞由来の組織が形成された。中枢神経系は外胚葉系、肝臓は内胚葉系、心臓は中胚葉系の組織である。

これらの結果は、本発明で見出した骨髄由来の細胞が、今まで知られていた骨髄に存在する造血系組織にのみ分化する造血幹細胞および骨格筋、脂肪細胞、骨などの沿軸中胚葉系組織にのみ分化する間葉系幹細胞とは異なる性質、すなわち外胚葉系、中胚葉系および内胚葉系の3胚葉すべてに分化できる全能性を有していることを示している。

また、本発明の骨髄由来の細胞を造血系細胞の表面抗原であるCD34、CD117、CD14、CD45、CD90、Sca-1、Ly6c、Ly6gを認識する抗体、血管内皮細胞の表面抗原であるFlk-1、CD31、CD105、CD144を認識する抗体、間葉系細胞の表面抗原であるCD140を認識する抗体、インテグリンの表面抗原であるCD49b、CD49d、CD29、CD41を認識する抗体、マトリックス受容体であるCD54、CD102、CD106、CD44を認識する抗体などを用いて骨髄由来の細胞の表面抗原の発現を解析することにより、今までに知られていない全く新しい発現形態を示している全能性の幹細胞であることを見出し、本発明を完成させた。

すなわち、本発明は以下の(1)~(91)を提供するものである。

- (1) 生体組織または臍帯血から単離され、少なくとも心筋細胞に分化する能力を有する 細胞。
 - (2) 生体組織が骨髄である、上記(1)記載の細胞。
- (3) 細胞が、多分化能幹細胞であることを特徴とする、上記(1)または(2)記載の細胞。
- (4) 細胞が、少なくとも心筋細胞、血管内皮細胞に分化する能力を有する多分化能幹細胞である、上記(1)~(3)のいずれか1項に記載の細胞。
- (5) 細胞が、少なくとも心筋細胞、脂肪細胞、骨格筋細胞、骨芽細胞、血管内皮細胞に分化する能力を有する多分化能幹細胞である、上記(1)~(4)のいずれか1項に記載の細胞。
- (6) 細胞が、少なくとも心筋細胞、脂肪細胞、骨格筋細胞、血管内皮細胞、骨芽細胞、神経系細胞、肝細胞に分化する能力を有する多分化能幹細胞である、上記(1)~(5)のいずれか1項に記載の細胞。
- (7) 細胞が、成体組織のいかなる細胞にも分化する能力を有する全能性幹細胞であることを特徴とする、上記(1)~(3)記載の細胞。
- (8) 細胞が CD 117陽性および CD 140陽性である、上記(1)~(7)のいずれか1項に 記載の細胞。
 - (9) 細胞が、さらに CD 34陽性である、上記(8)記載の細胞。
 - (10) 細胞が、さらに CD 144陽性である、上記(9)記載の細胞。

- (11) 細胞が、さらに CD 144陰性である、上記(9)記載の細胞。
- (12) 細胞が、CD 34陰性である、上記(8)記載の細胞。
- (13) 細胞が、さらに CD 144陽性である、上記(12)記載の細胞。
- (14) 細胞が、さらに CD 144陰性である、上記(12)記載の細胞。
- (15) 細胞が、さらにCD14陰性、CD45陰性、CD90陰性、Flk-1陰性、CD31陰性、CD105陰性、CD49b陰性、CD49d陰性、CD29陽性、CD54陰性、CD102陰性、CD106陰性およびCD44陽性である、上記(10)記載の細胞。
- (16) 細胞が、さらにCD14陰性、CD45陰性、CD90陰性、Flk-1陰性、CD31陰性、CD105陰性、CD49b陰性、CD49d陰性、CD29陽性、CD54陰性、CD102陰性、CD106陰性およびCD44陽性である、上記(11)記載の細胞。
- (17) 細胞が、さらにCD 14陰性、CD 45陰性、CD 90陰性、Flk-1陰性、CD 31陰性、CD 105陰性、CD 49b陰性、CD 49d陰性、CD 29陽性、CD 54陰性、CD 102陰性、CD 106陰性および CD 44陽性である、上記(12)記載の細胞。
- (18) 細胞が、さらにCD 14陰性、CD 45陰性、CD 90陰性、Flk-1陰性、CD 31陰性、CD 105陰性、CD 49b陰性、CD 49d陰性、CD 29陽性、CD 54陰性、CD 102陰性、CD 106陰性および CD 44陽性である、上記(13)記載の細胞。
 - (19) Hoechst 33342を取り込まない、上記(1)記載の細胞。
 - (20) 上記(1)~(19)のいずれか1項に細胞から誘導される心筋細胞のみに分化誘導される心筋前駆細胞。
 - (21) 心室筋細胞に分化する能力を有する、上記(1)~(20)のいずれか1項に記載の 細胞。
 - (22) 洞結節細胞に分化する能力を有する、上記(1)~(20)のいずれか1項に記載の細胞。
 - (23) 生体組織または臍帯血がほ乳動物由来のものである、上記(1)~(20)のいずれか1項に記載の細胞。
 - (24) ほ乳動物がマウス、ラット、モルモット、ハムスター、ウサギ、ネコ、イヌ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ヤギ、サルおよびヒトから選ばれる1種である、上記(23)記載の細胞。
 - (25) 細胞が、マウス骨髄由来多分化能幹細胞 BMSC(FERM BP-7043)である、上記

- (1)~(8)のいずれか1項に記載の細胞。
- (26) 染色体 DNA の脱メチル化により心筋細胞に分化する能力を有する、上記(1)~(25)のいずれか1項に記載の細胞。
- (27) 染色体 DNA の脱メチル化が、デメチラーゼ、5ーアザシチジンおよびジメチルスルフォキシド (DMSO) からなる群から選ばれる少なくとも1種によるものであることを特徴とする、上記(26)記載の細胞。
- (28) デメチラーゼが、配列番号1記載で表されるアミノ酸配列を有するデメチラーゼである、上記(27)記載の細胞。
- (29) 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子により心筋細胞への分化が促進される上記(1)~(28)のいずれか1項に記載の細胞。
- (30) 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子がサイトカイン、接着分子、ビタミン、転写因子および細胞外基質からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、上記(29)記載の細胞。
- (31) サイトカインが血小板由来増殖因子(PDGF)、繊維芽細胞増殖因子8(FGF-8)、エンドセリン1(ET1)、ミドカイン(Midkine)および骨形成因子4(BMP-4)からなる群から選ばれる少なくとも1種である、上記(30)記載の細胞。
- (32) PDGF が配列番号3または5で表されるアミノ酸配列、FGF-8 が配列番号64で表されるアミノ酸配列、ET1 が配列番号66で表されるアミノ酸配列、ミドカインが配列番号68で表されるアミノ酸配列、BMP-4が配列番号70で表されるアミノ酸配列をそれぞれ有する、上記(31)記載の細胞。
- (33) 接着分子がゼラチン、ラミニン、コラーゲンおよびフィブロネクチンからなる群から 選ばれる少なくとも1種である、上記(30)記載の細胞。
 - (34) ビタミンがレチノイン酸である、上記(30)記載の細胞。
- (35) 転写因子が、Nkx2)5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3、TEF-5 および MesP1 からなる群から選ばれる少なくとも1種である、上記(30)記載の細胞。
 - (36) Nkx2)5/Csx が配列番号9で表されるアミノ酸配列、GATA4 が配列番号11で表さ

れるアミノ酸配列、MEF-2Aが配列番号13で表されるアミノ酸配列、MEF-2Bが配列番号15で表されるアミノ酸配列、MEF-2Cが配列番号17で表されるアミノ酸配列、MEF-2Dが配列番号19で表されるアミノ酸配列、dHANDが配列番号21で表されるアミノ酸配列、eHANDが配列番号23で表されるアミノ酸配列、TEF-1が配列番号25で表されるアミノ酸配列、TEF-5が配列番号25で表されるアミノ酸配列、TEF-5が配列番号29で表されるアミノ酸配列、MesP1が配列番号27で表されるアミノ酸配列、TEF-5が配列番号29で表されるアミノ酸配列、MesP1が配列番号62で表されるアミノ酸配列をそれぞれ有する、上記(35)記載の細胞。

- (37) 細胞外基質が心筋細胞由来の細胞外基質であることを特徴とする上記(30)記載の細胞。
- (38) 線維芽細胞増殖因子-2(FGF-2)により心筋細胞への分化が抑制される上記 (1)~(28)のいずれか1項に記載の細胞。
- (39) FGF-2 が配列番号7または8記載のアミノ酸配列を有する FGF-2 である、上記(38)記載の細胞。
- (40) 心臓に移植することにより心筋細胞または血管に分化する能力を有する上記(1) ~(28)のいずれか1項に記載の細胞。
- (41) 胚盤胞に移植すること、または心筋細胞と共培養を行うことにより、心筋に分化する能力を有する上記(1)~(28)のいずれか1項に記載の細胞。
- (42) 核内受容体 PPAR-y を活性化因子により脂肪細胞に分化する能力を有する上記 (1)~(28)のいずれか1項に記載の細胞。
- (43) 核内受容体 PPAR-yの活性化因子がチアゾリジオン骨格を有する化合物であることを特徴とする上記(42)記載の細胞。
- (44) チアゾリジオン骨格を有する化合物がトログリタゾン、ピオグリタゾン、ロジグリタゾン からなる群から選ばれる少なくとも1種である、上記(43)記載の細胞。
- (45) 胚盤胞に移植すること、または脳または脊髄に移植することにより、神経系細胞に 分化する能力を有する上記(1)~(28)のいずれか1項に記載の細胞。
- (46) 胚盤胞に移植すること、または肝臓に移植することにより、肝細胞に分化する能力を有する上記(1)~(28)のいずれか1項に記載の細胞。
 - (47) 染色体 DNA の脱メチル化剤を用いて、上記(1)~(28)のいずれか1項に記載の

細胞から心筋を形成する方法。

(48) 染色体 DNA の脱メチル化剤を用いて、上記(9)記載の細胞から上記(12)記載の細胞へ脱分化させる方法。

- (49) 染色体 DNA の脱メチル化剤を用いて、CD 117陰性および CD 140陽性の細胞から上記(8)記載の細胞へ脱分化させる方法。
- (50) 染色体 DNA の脱メチル化剤が、デメチラーゼ、5ーアザシチジンおよび DMSO からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、上記(48)および(49)記載の方法。
- (51) デメチラーゼが、配列番号1記載のアミノ酸配列で表されるデメチラーゼである、 上記(50)記載の方法。
- (52) 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子を用いることを特徴とする、上記(1)~(28)のいずれか1項に記載の細胞から心筋を形成する方法。
- (53) 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子が、サイトカイン、接着分子、ビタミン、転写因子および細胞外基質からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、上記(52)記載の方法。
- (54) サイトカインが PDGF、繊維芽細胞増殖因子8 (FGF-8)、エンドセリン1(ET1)、ミドカイン(Midkine)および骨形成因子4(BMP-4)からなる群から選ばれる少なくとも1種である、上記(53)記載の方法。
- (55) PDGFが配列番号3または5記載のアミノ酸配列、FGF-8が配列番号64のアミノ酸配列、ET1が配列番号66で表されるアミノ酸配列、ミドカインが配列番号68で表されるアミノ酸配列、BMP-4が配列番号70で表されるアミノ酸配列をそれぞれ有する、上記(54)記載の方法。
- (56) 接着分子がゼラチン、ラミニン、コラーゲンおよびフィブロネクチンからなる群から 選ばれる少なくとも1種である、上記(53)記載の方法。
 - (57) ビタミンがレチノイン酸である、上記(53)記載の方法。
 - (58) 転写因子が、Nkx2)5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、

dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3、TEF-5 および MesP1 からなる群から選ばれる少なくとも1種である、上記(53)記載の方法。

- (59) Nkx2)5/Csx が配列番号9で表されるアミノ酸配列、GATA4 が配列番号11で表されるアミノ酸配列、MEF-2A が配列番号13で表されるアミノ酸配列、MEF-2B が配列番号1 5で表されるアミノ酸配列、MEF-2C が配列番号17で表されるアミノ酸配列、MEF-2D が配列番号19で表されるアミノ酸配列、dHAND が配列番号21で表されるアミノ酸配列、eHAND が配列番号23で表されるアミノ酸配列、TEF-1 が配列番号25で表されるアミノ酸配列、TEF-3 が配列番号27で表されるアミノ酸配列、TEF-5 が配列番号29で表されるアミノ酸配列、TEF-5 が配列番号29で表されるアミノ酸配列を有する、MesP1 が配列番号62で表されるアミノ酸配列をそれぞれ有する、上記
- (60) 細胞外基質が心筋細胞由来の細胞外基質であることを特徴とする上記(53)記載の方法。

(58)記載の方法。

- (61) 核内受容体 PPAR- y を活性化する因子を用いることを特徴とする、上記(1)~(28)のいずれか1項に記載の細胞から脂肪細胞を分化させる方法。
- (62) 核内受容体 PPAR-γの活性化因子がチアゾリジオン骨格を有する化合物であることを特徴とする上記(61)記載の方法。
- (63) チアゾリジオン骨格を有する化合物がトログリタゾン、ピオグリタゾン、ロジグリタゾンからなる群から選ばれる少なくとも1種である、上記(62)記載の方法。
- (64) 染色体 DNA の脱メチル化剤を有効成分として含有することを特徴とする心筋形成剤。
- (65) 染色体 DNA の脱メチル化剤がデメチラーゼ、5ーアザシチジンおよび DMSO からなる群から選ばれる少なくとも1種である、上記(64)記載の心筋形成剤。
- (66) デメチラーゼが、配列番号1記載のアミノ酸配列で表されるデメチラーゼである、 上記(65)記載の心筋形成剤。
- (67) 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子を有効成分として含有する心筋形成剤。
- (68) 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子が、サイトカイン、接着分子、ビタミン、転写因子および細胞外

基質からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、上記(67)記載の心筋 形成剤。

- (69) サイトカインが PDGF、繊維芽細胞増殖因子8 (FGF-8)、エンドセリン1(ET1)、ミドカイン(Midkine)、骨形成因子4(BMP-4)からなる群から選ばれる少なくとも1種である、上記 (68) 記載の心筋形成剤。
- (70) PDGFが配列番号3または5記載のアミノ酸配列、FGF-8が配列番号64のアミノ酸配列、ET1が配列番号66で表されるアミノ酸配列、ミドカインが配列番号68で表されるアミノ酸配列、BMP-4が配列番号70で表されるアミノ酸配列をそれぞれ有する、上記(69)記載の心筋形成剤。
- (71) 接着分子がゼラチン、ラミニン、コラーゲンおよびフィブロネクチンからなる群から 選ばれる少なくとも1種である、上記(68)記載の心筋形成剤。
 - (72) ビタミンがレチノイン酸である、上記(71)記載の心筋形成剤。
- (73) 転写因子が、Nkx2)5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3、TEF-5 および MesP1 からなる群から選ばれる少なくとも1種である、上記(68)記載の心筋形成剤。
- (74) Nkx2)5/Csx が配列番号9記載のアミノ酸配列で表される、GATA4 が配列番号11 記載のアミノ酸配列、MEF-2A が配列番号13記載のアミノ酸配列、MEF-2B が配列番号1 5記載のアミノ酸配列、MEF-2D が配列番号1 7記載のアミノ酸配列、MEF-2D が配列番号 19記載のアミノ酸配列、dHAND が配列番号21記載のアミノ酸配列、eHAND が配列番号2 3記載のアミノ酸配列、TEF-1 が配列番号25記載のアミノ酸配列、TEF-3 が配列番号27 記載のアミノ酸配列、TEF-5 が配列番号29記載のアミノ酸配列、MesP1 が配列番号62記載のアミノ酸配列でそれぞれ表される、上記(73)記載の心筋形成剤。
- (75) 細胞外基質が心筋細胞由来の細胞外基質であることを特徴とする上記(68)記載 の心筋形成剤。
- (76) 上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、心臓疾患により破壊された心臓を再生する方法。
 - (77) 上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を有効成分とする心臓再生薬。
 - (78) 心臓の先天性遺伝子疾患での変異遺伝子に対する野生型遺伝子が導入された

上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、先天性遺伝子疾 患での変異遺伝子に対する野生型遺伝子を心筋へ特異的に輸送する方法。

- (79) 心臓の先天性遺伝子疾患での変異遺伝子に対する野生型遺伝子が導入された上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を有効成分として含有する心臓疾患治療薬。
- (80) 上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を免疫原として用いることを特徴とする、該細胞を特異的に認識する抗体を取得する方法。
- (81) 上記(80)記載の方法で取得された抗体を用いることを特徴とする、上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の心筋細胞への分化能を有する細胞を単離する方法。
- (82) 上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞に特異的な表面抗原を取得する方法。
- (83) 上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞を増殖する因子をスクリーニングする方法。
- (84) 上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞 の心筋細胞への分化を誘導する因子をスクリーニングする方法。
- (85) 上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞を不死化する因子をスクリーニングする方法。
- (86) 上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞にテロメラーゼを発現させることを 特徴とする、該細胞の不死化方法。
- (87) テロメラーゼが、配列番号31記載で表されるアミノ酸配列を有するテロメラーゼである上記(86)記載の方法。
- (88) テロメラーゼを発現させることにより、不死化させた上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を有効成分として含有する心臓疾患治療薬。
- (89) テロメラーゼが、配列番号31記載で表されるアミノ酸配列を有するテロメラーゼである上記(88)記載の治療薬。
 - (90) 上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を含んだ培養上清。
- (91) 上記(90)記載の培養上清を用いることを特徴とする、上記(1)~(46)のいずれか1項に記載の細胞を心筋細胞に分化誘導する方法。

本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞としては、骨髄、筋肉、脳、膵臓、肝臓、腎臓などの成体組織または臍帯血から単離することが可能であるが、好ましくは骨髄または臍帯血があげられる。

本発明の多分化能幹細胞としては、心筋細胞とそれ以外の細胞に分化する能力を有する細胞であればいかなる細胞でもよい。好ましくは少なくとも心筋細胞、血管内皮細胞に分化する能力を有する細胞、少なくとも心筋細胞、脂肪細胞、骨格筋細胞、骨芽細胞、血管内皮細胞に分化する能力を有する細胞、少なくとも心筋細胞、脂肪細胞、骨格筋細胞、骨格筋細胞、血管内皮細胞、骨芽細胞、神経系細胞、肝細胞に分化する能力を有する細胞などがあげられる。

また、本来は脂肪細胞、骨格筋細胞、骨芽細胞に分化能を有する細胞であって、心筋細胞への分化する能力を有さない細胞であっても、後述する誘導方法等により心筋細胞へと分化する能力を付与される細胞であれば、本発明に包含される。

本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞は、CD117 陽性および CD140 陽性である 細胞があげられる。 CD117 陽性および CD140 陽性である細胞としては、好ましくは CD34 陽性、CD117 陽性および CD140 陽性である細胞、CD34 陰性、CD117 陽性および CD140 陽性である細胞、より好ましくは CD144 陽性、CD34 陽性、CD117 陽性および CD140 陽性 である細胞、CD144陰性、CD34陽性、CD117陽性およびCD140陽性である細胞、CD144 陽性、CD34 陰性、CD117 陽性および CD140 陽性である細胞、CD144 陰性、CD34 陰性、 CD117 陽性および CD140 陽性である細胞、さらに好ましくは CD 34陽性、CD 117陽性、 CD 14陰性、CD 45陰性、CD 90陰性、Flk-1陰性、CD 31陰性、CD 105陰性、CD 14 4陽性、CD 140陽性、CD 49b陰性、CD 49d陰性、CD 29陽性、CD 54陰性、CD 102陰 性、CD 106陰性および CD 44陽性である細胞、CD 34陽性、CD 117陽性、CD 14陰性、 CD 45陰性、CD 90陰性、Flk-1陰性、CD 31陰性、CD 105陰性、CD 144陰性、CD 1 40陽性、CD 49b陰性、CD 49d陰性、CD 29陽性、CD 54陰性、CD 102陰性、CD 106 陰性およびCD 44陽性である細胞、CD34陰性、CD117陽性、CD14陰性、CD45陰性、 CD 90陰性、Flk-1陰性、CD 31陰性、CD 105陰性、CD 144陽性、CD 140陽性、CD 4 9b陰性、CD 49d陰性、CD 29陽性、CD 54陰性、CD 102陰性、CD 106陰性および CD 44陽性である細胞、CD 34陰性、CD 117陽性、CD 14陰性、CD 45陰性、CD 90陰性、F

lk-1陰性、CD 31陰性、CD 105陰性、CD 144陰性、CD 140陽性、CD 49b陰性、CD 4 9d陰性、CD 29陽性、CD 54陰性、CD 102陰性、CD 106陰性および CD 44陽性である 細胞があげられる。CD117 陽性および CD140 陽性である細胞としては、マウス骨髄由来多 分化能間細胞である BMSC があげられる。マウス骨髄由来多分化能幹細胞 BMSC は、平 成12年2月22日付けで通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(日本国茨城 県つくば市東1丁目1番3号)に FERM BP-7043 として寄託されている。

本来は脂肪細胞、骨格筋細胞、骨芽細胞に分化能を有する細胞であって、心筋細胞への分化する能力を有さない細胞であっても、後述する誘導方法等により心筋細胞へと分化する能力を付与される細胞としては、CD117 陰性および CD140 陽性である細胞、好ましくは CD144 陰性、CD34 陰性、CD117 陰性および CD140 陽性である細胞、より好ましくは、CD34 陰性、CD17 陰性、CD45 陰性、CD90 陰性、Flk-1 陰性、CD31 陰性、CD105 陰性、CD144 陰性、CD140 陽性、CD49 陽性、CD49 陽性、CD29 陽性、CD54 陽性、CD102 陰性、CD106 陽性および CD44 陽性である細胞があげられる。CD34 陰性、CD117 陰性、CD14 陽性、CD45 陰性、CD29 陽性、CD105 陰性、CD14 陽性、CD15 陰性、CD14 陽性、CD45 陰性、CD29 陽性、CD105 陰性、CD144 陰性、CD14 陽性、CD45 陽性、CD29 陽性、CD105 陰性、CD144 陰性、CD140 陽性、CD49 陽性、CD29 陽性、CD54 陽性、CD102 陰性、CD106 陽性および CD44 陽性である細胞としては、KUM2 細胞があげられる。

本発明で使用される成体組織または臍帯血の種としては、脊椎動物、好ましくは温血動物、特に好ましくはマウス、ラット、モルモット、ハムスター、ウサギ、ネコ、イヌ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ヤギ、サル、ヒトなどの哺乳動物などが用いられる。ヒトの治療用途にはヒト由来であることが好ましい。

上記動物から、成体組織または臍帯血から心筋細胞への分化能を有する細胞を単離し、 培養した後に、心筋細胞への分化能を有する細胞を分化、誘導することにより、心筋細胞 を得ることができる。

また、本発明の多分化能幹細胞を用いて、心筋細胞だけでなく、血管内皮細胞、平滑筋、骨格筋細胞、脂肪細胞、骨、軟骨、膵内分泌系細胞、膵外分泌系細胞、肝細胞、腎糸球体細胞、腎尿細管細胞、ニューロン、グリア、オリゴデンドロサイトなどへの分化を誘導することにより、各種細胞を得ることができる。

以下、本発明を詳細に説明する。

1. 心筋細胞への分化能を有する細胞の単離

本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞は、成体組織または臍帯血など心筋細胞への分化能を有する細胞を取得することが可能な組織であればいかなる組織からでも単離することができる。以下に、骨髄から心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を単離する方法を述べる。

(1)骨髄から心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を単離する方法

ヒトの骨髄より心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を取得する方法としては、安全かつ効率的に取得される方法であれば特に限定されないが、S. E. Haynesworth et al. Bone, 13,81 (1992)に記載された方法に基づき行うことができる。

胸骨または腸骨から骨髄穿刺を行う。骨髄穿刺を行う場所の皮膚面を消毒し、局所麻酔を行う。特に骨膜下を充分に麻酔する。骨髄穿刺針の内筒を抜き、5000unitsのヘパリンを入れた10ml注射器を装着して必要量の骨髄液を速やかに吸引する。平均的には10ml~20mlの骨髄液を吸引する。骨髄穿刺針を取り外し、10分間程圧迫止血する。取得した骨髄液を1,000×gの遠心分離により骨髄細胞を回収した後、該骨髄細胞をPBS (Phosphate Buffered Saline)で洗浄する。本ステップを2回繰り返した後、該骨髄細胞を10%のFBS (牛胎仔血清)を含むα-MEM (α-modified MEM)、DMEM (Dulbecco's modified MEM)あるいは IMDM (Isocove's modified Dulbecco's medium)等の細胞培養用培地に再浮遊させることにより骨髄細胞液を得ることができる。

該骨髄細胞液から心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を単離する方法としては、溶液中に混在する他の細胞、例えば血球系細胞、造血幹細胞、血管幹細胞および線維芽細胞などを除去できれば特に限定されないが、M. F. Pittenger et al. Science, 284, 143 (1999)に記載された方法に基づき骨髄細胞液を密度 1.073g/mlの percoll に重層した後、1,100×gで30分間遠心分離して界面の細胞を回収することにより単離することができる。また、該骨髄細胞液に10×PBSを加えて9/10に希釈した percoll を同容量加えて混合した後に、20,000×gで30分間遠心分離し、密度1.075~1.060の画分を回収することにより、該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を含む骨髄細胞混合物を取得することができる。

上記方法により取得した該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を含む骨髄細胞混

合物は、96 穴の培養プレートの各穴に1細胞のみが注入されるように希釈して、1細胞由来のクローンを多数調製した後、以下に記載した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞から心筋細胞を誘導する方法を用いて該クローンを処理し、自律拍動する細胞が出現するクローンを選択することにより、該心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を得ることができる。

ラットやマウスから心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を取得する方法としては、特に限定されないが以下の手順で取得することができる。ラットあるいはマウスを頚椎脱臼により致死させ、70%エタノールで充分消毒した後、大腿骨の皮膚ならびに大腿四頭筋を切除する。膝関節の部分にハサミをいれて関節をはずし、大腿骨背面の筋肉を除去する。股関節の部分にハサミを入れて関節を外し、大腿骨を取り出す。大腿骨に付着している筋肉をハサミでできるだけ除去した後、大腿骨の両端をハサミで切断する。骨の太さに応じた適当なサイズの針を 2.5ml の注射器に装着し、10%の FBS(牛胎仔血清)を含む α-MEM、DMEM、あるいは IMDM 等の細胞培養用培地約 1.5ml を注射器に充填した後、注射針の先端を大腿骨の膝関節側の断端に差し込む。注射器内の培養液を骨髄内に注入することで、股関節側の断端から骨髄細胞が押し出される。得られた骨髄細胞はピペッテイングにより培養液中に浮遊させる。該骨髄液からは、上記のヒト骨髄液からの骨髄細胞の単離と同様の方法により、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を単離することができる。

(2)骨髄以外の組織から心筋細胞への分化能を有する細胞を単離する方法

後述する12に記載の抗体を用いた分離方法により、心筋細胞への分化能を有する細胞 を、骨髄以外の組織からも取得することができる。

骨髄以外の組織としては、好ましくは臍帯血があげられる。具体的には、以下の方法で 行うことができる。

まず臍帯から臍帯血を分取し、ただちに 500units/ml の終濃度になるようにへパリンを加える。よく混合した後、遠心分離して臍帯血から細胞を分取し、10%の FBS(牛胎仔血清)を含む α -MEM (α -modified MEM)、DMEM (Dulbecco's modified MEM)あるいは IMDM (Isocove's modified Dulbecco's medium)等の細胞培養用培地に再浮遊させる。得られた細胞液から後述する抗体を利用して、心筋細胞への分化能を有する細胞を分離することができる。

2. 心筋細胞への分化能を有する細胞の培養

上記1の方法により単離した、心筋細胞への分化能を有する細胞を培養するために用いる培地としては、通常公知(組織培養の技術基礎編 第三版、朝倉書店 1996)の組成の細胞培養用培地を用いることができるが、好ましくは牛等の血清を5~20%添加した、α-MEM、DMEM あるいは IMDM 等の細胞培養用培地などが用いられる。培養条件は、細胞が培養可能であればいかなる条件でもよいが、培養温度は33~37℃が好ましく、さらに5~10%の二酸化炭素ガスで満たした孵卵器で培養することが好ましい。心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞は、通常の組織培養用のプラスチック製培養皿に接着して増殖することが好ましい。細胞が培養皿一面に増殖する頃、培地を除去して、トリプシン EDTA 溶液を加えることで細胞を浮遊させる。浮遊した細胞は、PBSあるいは該細胞培養用の培地で洗浄後、該細胞培養用の培地で5倍から20倍希釈して新しい培養皿に添加することで、さらに継代培養することができる。

3. 心筋細胞への分化能を有する細胞からの心筋細胞の誘導方法

心筋細胞への分化能を有する細胞より心筋細胞を誘導する方法としては、(1) DNA の脱メチル化剤処理による分化誘導、(2) 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子による分化誘導、(3) 心筋細胞への分化能を有する細胞または該細胞から分化した心筋細胞の培養上清による分化誘導などの方法を挙げることができる。これらの方法を単独あるいは組み合わせることにより、心筋細胞への分化能を有する細胞から心筋細胞を誘導することができる。また、本来、心筋細胞への分化能を有していない間葉系細胞も、これらの方法を用いることにより、心筋細胞への分化能を有する細胞へと分化し、心筋細胞を誘導することができる。

DNA の脱メチル化剤としては、DNA に対して脱メチル化を引き起こす化合物であればいかなるものでもよい。DNA の脱メチル化剤としては、染色体 DNA 中の GpC 配列中のシトシン残基のメチル化を特異的に阻害する酵素であるデメチラーゼ、5-アザシチジン(以下 5-aza-C と略す)、DMSO(dimethyl sulfoxide)などがあげられる。デメチラーゼとしては、配列番号1記載のアミノ酸配列を有するデメチラーゼ[Nature, 397, 579-583 (1999)]などがあげられる。DNA の脱メチル化剤処理による分化誘導の具体例を以下に示す。

3 μ mol/lから 10 μ mol/lの間の濃度になるように 5-aza-C を心筋細胞への分化能を有

する細胞を含む培地中に添加し、24 時間上記培養条件下でインキュベーションする。培地を交換することで 5-aza-C を除去し、さらに2~3週間培養することで心筋細胞を取得することができる。形成される心筋細胞は培養2~3週間目では洞結節細胞が中心であるが、培養4週間目以降心室型心筋細胞を分化誘導することができる。

胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子としては、サイトカイン、ビタミン、接着分子、転写因子などをあげることができる。

サイトカインとしては、心筋細胞への分化能を有する細胞に、心臓の発生段階で心筋細胞への分化を促進するものであればいかなるサイトカインでもよい。

具体的には、血小板由来増殖因子(以下、PDGFと略記する。)、線維芽細胞増殖因子8 (FGF8)、エンドセリン1(ET1)、ミドカイン(midkine)、骨形成因子4(BMP4)などをあげることができる。PDGFとしては PDGF A、PDGF B、PDGF Cなどがあげられ、具体的には配列番号3または5のアミノ酸配列で表されるものが、線維芽細胞増殖因子8(FGF8)としては配列番号64のアミノ酸配列で表されるものが、エンドセリン1(ET1)としては配列番号66のアミノ酸配列で表されるものが、ミドカイン(midkine)としては配列番号68のアミノ酸配列で表されるものが、ミドカイン(midkine)としては配列番号68のアミノ酸配列で表されるものが好ましく用いられる。サイトカインは、例えば10~40ng/mlの濃度で用いられる。

また、心筋細胞への分化を抑制するサイトカインに対する阻害剤を用いることにより、心筋細胞への分化能を有する細胞に、心臓の発生段階で心筋細胞への分化を促進することも可能である。

心筋細胞への分化を抑制するサイトカインとしては、線維芽細胞増殖因子-2(以下、FGF-2と略記する。)、具体的には、配列番号7または8で表されるFGF-2などをあげることができる。

心筋細胞への分化を抑制するサイトカンに対する阻害剤としては、サイトカインの情報伝達を阻害する物質、例えばサイトカインを中和する抗体、低分子化合物などをあげることができる。

ビタミンとしては、レチノイン酸など心筋細胞への分化能を有する細胞に、心臓の発生段 階で心筋細胞への分化を促進するものであればいかなるビタミンでもよい。レチノイン酸は、

例えば、10°Mの濃度で用いられる。

接着分子としては、心臓の発生段階で心臓発生領域で発現していればいかなる接着分子でもよい。具体的には、ゼラチン、ラミニン、コラーゲン、フィブロネクチンなどの細胞外マトリックス蛋白質等があげられる。例えば、フィブロネクチンをコートした培養皿で該心筋細胞への分化能を有する細胞を培養することにより心筋細胞への分化を促進することができる。

転写因子としては、ホメオボックス型転写因子 Nkx2.5/Csx(配列番号 9:アミノ酸配列、配列番号 10:塩基配列)、GATA ファミリーに属する Zinc finger 型転写因子 GATA4(配列番号 11:アミノ酸配列、配列番号 12:塩基配列)、myocyte enhancer factor-2(MEF-2)ファミリーに属する転写因子 MEF-2A(配列番号 13:アミノ酸配列、配列番号 14:塩基配列)、MEF-2B(配列番号 15:アミノ酸配列、配列番号 16:塩基配列)、MEF-2C(配列番号 17:アミノ酸配列、配列番号 18:塩基配列)とMEF-2D(配列番号 19:アミノ酸配列、配列番号 20:塩基配列)、basic helix loop helix型転写因子に属するdHAND(配列番号 21:アミノ酸配列、配列番号 22:塩基配列)、eHAND(配列番号 23:アミノ酸配列、配列番号 24:塩基配列)とMesP1(配列番号 61:アミノ酸配列、配列番号 62:塩基配列)、TEA-DNA 結合型転写因子ファミリーに属する TEF-1(配列番号 25:アミノ酸配列、配列番号 26:塩基配列)、TEF-3(配列番号 27:アミノ酸配列、配列番号 28:塩基配列)とTEF-5(配列番号 29:アミノ酸配列、配列番号 30:塩基配列)などをあげることができる。

上述した転写因子は、該因子をコードする DNA を心筋細胞への分化能を有する細胞中に導入し、DNA を発現させることにより心筋細胞への分化を誘導させることができる。

また、自律拍動する心筋細胞から取得した細胞外基質をコートした培養皿を用いて培養すること、自律拍動する心筋細胞と共培養すること、自律拍動する心筋細胞の培養上清を添加することで、心筋細胞への分化能を有する細胞を心筋細胞へ分化誘導させることができる。

また、4に示す方法で得られる心筋細胞への分化を誘導する因子(以下、心筋分化誘導 因子と称する)を用いても、心筋細胞への分化能を有する細胞を心筋細胞に分化誘導す ることができる。

4. 心筋分化誘導因子の取得

心筋分化誘導因子の取得方法としては、自律拍動する細胞の培養上清に各種プロテアーゼ阻害剤を添加して、透析、塩析ならびにクロマトグラフィーなどを組み合わせることにより取得することができる。

さらにマイクロシーケンサーを用いて、上記の心筋分化誘導因子の部分アミノ酸配列を決定し、該アミノ酸配列に基づき設計した DNA プローブを用いて該自律拍動する細胞より作製した cDNA ライブラリーをスクリーニングすることにより、心筋分化誘導因子の遺伝子を取得することができる。

5. 心筋細胞への分化能を有する細胞を含む心臓再生薬または心臓疾患治療薬 本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞は、心臓再生薬または心臓疾患治療薬として用いることができる。

心臓疾患としては、心筋梗塞、虚血性心疾患、うっ血性心不全、不整脈、肥大型心筋症、拡張型心筋症、心筋炎、弁膜症などをあげることができる。

心臓再生薬としては、心筋細胞への分化能を有する細胞を高純度で含み、心臓の障害部位ならび大きさに応じて、該心筋細胞への分化能を有する細胞を増殖させたもの、好ましくは、心筋細胞への分化能を有する細胞から、心筋内皮細胞(Endocardial endothelial cell)、クッション細胞(Cushion cell)、心室型心筋細胞、心房型心筋細胞、洞結節細胞等の心臓を形成する様々な細胞へ分化誘導できる細胞が用いられる。

これらの薬剤は、心筋梗塞の患者骨髄液中から上述した密度勾配遠心分離法、後述する心筋細胞への分化能を有する細胞を特異的に認識する抗体を用いたパニング法[J. lmmunol., 141(8), 2797-2800 (1988)]あるいは FACS 法[Int. lmmunol., 10(3), 275-283 (1998)]、または心筋細胞への分化能を有する細胞に特異的な遺伝子のプロモーターを用いたレポーター系を構築する方法により該心筋細胞への分化能を有する細胞の精製を行うことにより、製造することができる。

また該薬剤には、後述する心筋形成剤を用いて、該心筋細胞への分化能を有する細胞を心筋細胞へ分化誘導させた細胞、高齢者の骨髄から取得した骨髄細胞より、後述する不死化方法を利用して細胞分裂能を賦活させた心筋細胞への分化能を有する細胞も含まれる。

上記方法で製造した治療薬は、上記心筋細胞への分化能を有する細胞を特異的に認識

する抗体と FACS 法を組み合わせることで純度を検定することができる。

上記の治療薬を障害部位に輸送する方法としては、カテーテルを利用する方法等が用いられる。以下虚血性心疾患を例に具体的な方法を示す。虚血性心疾患で障害を受けた心筋細胞は、血管狭窄部位の下流に存在することから、上記の細胞を注入する前に、冠動脈造影法(図説病態内科講座 循環器一1、MEDICAL VIEW,1993)により血管の狭窄部位を同定しておく必要がある。器質的狭窄病変は狭窄病態に応じて求心性狭窄、偏心性狭窄、多発性壁不整に分類され、特に偏心性狭窄はタイプ I およびタイプ II の2つのタイプに細分類される。狭窄形態は狭心症の経過、予後に関連することが知られており、タイプ II の偏心性狭窄や多発性壁不整は不安定狭心症例に多く、心筋梗塞に移行する可能性が高い。血管が完全に狭窄している場合には、注入する細胞が障害部位に到達しない可能性があるので、事前に経皮的冠動脈形成術(PTCA)あるいは血栓溶解療法などにより狭窄部位を再開することが必要である。障害を受けた心筋細胞の部位に応じて、注入する細胞を心室型や心房型のように区別することができる。カテーテルの挿入法は右上腕動脈より挿入する Sones 法(図説病態内科講座 循環器—1、MEDICAL VIEW,1993)あるいは大腿動脈より挿入する Jundkins 法(図説病態内科講座 循環器—1、MEDICAL VIEW,1993)を利用することができる。

6. 心筋形成剤

本発明の心筋形成剤は、染色体 DNA の脱メチル化剤、胎児の心臓発生領域で発現している因子、あるいは胎児の心臓発生段階で心筋細胞への分化に働く因子、心筋分化誘導因子の少なくとも一種類を有効成分として含有し、心筋細胞への分化能を有する細胞を心筋細胞へ分化誘導させることができる。

当該心筋形成剤としては、サイトカイン、ビタミン、接着分子、転写因子などをあげることができる。

サイトカインとしては、心筋細胞への分化能を有する細胞に、心臓発生段階で心筋細胞への分化を促進するものであればいかなるサイトカインでもよい。

具体的には、PDGF、線維芽細胞増殖因子8(FGF8)、エンドセリン1(ET1)、ミドカイン (midkine)、骨形成因子4(BMP4)などをあげることができる。PDGFとしては配列番号3または 5のアミノ酸配列で表されるものが、線維芽細胞増殖因子8(FGF8)としては配列番号64の

アミノ酸配列で表されるものが、エンドセリン1(ET1)としては配列番号66のアミノ酸配列で表されるものが、ミドカイン(Midkine)としては配列番号68のアミノ酸配列で表されるものが、 骨形成因子4(BMP4)としては配列番号70のアミノ酸配列で表されるものが好ましく用いられる。サイトカインは、例えば 10~40ng/ml の濃度で用いられる。

ビタミンとしては、レチノイン酸など心筋細胞への分化能を有する細胞に、心臓発生段階で心筋細胞への分化を促進するものであればいかなるビタミンでもよい。レチノイン酸は、例えば 10⁻⁹ Mの濃度で用いられる。

接着分子としては、心臓発生段階で心臓発生領域で発現していればいかなる接着分子でもよい。具体的には、ゼラチン、ラミニン、コラーゲン、フィブロネクチン等があげられる。 例えば、フィブロネクチンをコートした培養皿で該心筋細胞への分化能を有する細胞を培養することにより心筋細胞への分化を促進することができる。

転写因子としては、ホメオボックス型転写因子 Nkx2.5/Csx (配列番号 9:アミノ酸配列、配列番号 10:塩基配列)、GATA ファミリーに属する Zinc finger 型転写因子 GATA4 (配列番号 11:アミノ酸配列、配列番号 12:塩基配列)、myocyte enhancer factor-2(MEF-2)ファミリーに属する転写因子 MEF-2A (配列番号 13:アミノ酸配列、配列番号 14:塩基配列)、MEF-2B (配列番号 15:アミノ酸配列、配列番号 16:塩基配列)、MEF-2C (配列番号 17:アミノ酸配列、配列番号 18:塩基配列)とMEF-2D (配列番号 19:アミノ酸配列、配列番号 20:塩基配列)、basic helix loop helix型転写因子に属するdHAND (配列番号 21:アミノ酸配列、配列番号 22:塩基配列)とMEF-2D (配列番号 23:アミノ酸配列、配列番号 24:塩基配列)とMEF-1 (配列番号 61:アミノ酸配列、配列番号 24:塩基配列)とMEF-1 (配列番号 61:アミノ酸配列、配列番号 62:塩基配列)、TEA-DNA 結合型転写因子ファミリーに属する TEF-1 (配列番号 25:アミノ酸配列、配列番号 26:塩基配列)、TEF-3 (配列番号 27:アミノ酸配列、配列番号 28:塩基配列)とTEF-5 (配列番号 29:アミノ酸配列、配列番号 30:塩基配列)などをあげることができる。

該心筋形成剤には心筋分化誘導因子の遺伝子を有効成分として含むものと、心筋分化 誘導因子の本体である蛋白質を有効成分として含むものがある。

(1) 心筋分化誘導因子をコードする遺伝子を有効成分とする心筋形成剤 以下に本発明の心筋形成剤が心筋分化誘導因子をコードする遺伝子を有効成分とする 場合の調製法について述べる。

まず、心筋分化誘導因子の遺伝子 DNA 断片、あるいは全長 cDNA をウイルスベクタープラスミド内のプロモーターの下流に挿入することにより、組換えウイルスベクタープラスミドを造成する。

該組換えウイルスベクタープラスミドを、該ウイルスベクタープラスミドに適合したパッケー ジング細胞に導入する。

パッケージング細胞としては、ウイルスのパッケージングに必要なタンパク質をコードする 遺伝子の少なくとも1つを欠損している組換えウイルスベクタープラスミドの該欠損する蛋白 質を補給できる細胞であればいかなるものも用いることができる。例えばヒト腎臓由来の HEK293 細胞、マウス線維芽細胞 NiH3T3 などを用いることができる。

パッケージング細胞で補給する蛋白質としては、レトロウイルスベクターの場合はマウスレトロウイルス由来の gag、pol、env などの蛋白質、レンチウイルスベクターの場合は HIV ウイルス由来の gag、pol、env、vpr、vpu、vif、tat、rev、nef などの蛋白質、アデノウイルスベクターの場合はアデノウイルス由来の E1A、E1B などの蛋白質、アデノ随伴ウイルスの場合は Rep(p5,p19,p40)、Vp(Cap)などの蛋白質を用いることができる。

ウイルスベクタープラスミドとしては上記パッケージング細胞において組換えウイルスが生産でき、心臓先天性遺伝子疾患の原因遺伝子に対する野生型の遺伝子を心筋細胞で転写できる位置にプロモーターを含有しているものが用いられる。

ウイルスベクタープラスミドとしては MFG [Proc. Natl. Acad. Sci. USA, <u>92</u>, 6733-6737 (1995)]、pBabePuro [Nucleic Acids Research, <u>18</u>, 3587-3596 (1990)], LL-CG、CL-CG、CS-CG、CLG [Journal of Virology, <u>72</u>, 8150-8157 (1998)]、pAdex1 [Nucleic Acids Res., <u>23</u>, 3816-3821 (1995)]等が用いられる。

プロモーターとしては、ヒト組織中で発現できるものであればいずれも用いることができ、例えば、サイトメガロウイルス(ヒト CMV)の IE(immediate early)遺伝子のプロモーター、SV40の初期プロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒートショック蛋白質プロモーター、SR αプロモーター等をあげることができる。また、ヒト CMV の IE 遺伝子のエンハンサーをプロモーターと共に用いてもよい。また、Nkx2.5/Csx 遺伝子のような心筋細胞特異的な遺伝子のプロモーターを用いることで、心筋細胞で特異的に目的の遺伝子を発現させることができる。

上記組換えウイルスベクタープラスミドを上記パッケージング細胞に導入することで組換えウイルスベクターを生産することができる。上記パッケージング細胞への上記ウイルスベクタープラスミドの導入法としては、例えば、リン酸カルシウム法[特開平 2-227075]、リポフェクション法[Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84, 7413 (1987)] 等をあげることができる。

上述した組換えウイルスベクターは、遺伝子治療剤に用いる基剤と共に調合して心筋形成剤を製造することができる[Nature Genet., 8, 42 (1994)]。遺伝子治療剤に用いる基剤としては、通常注射剤に用いる基剤であればいかなるものでも用いることができる。例えば、蒸留水、塩化ナトリウム又は塩化ナトリウムと無機塩との混合物等の塩溶液、マンニトール、ラクトース、デキストラン、グルコース等の溶液、グリシン、アルギニン等のアミノ酸溶液、有機酸溶液又は塩溶液とグルコース溶液との混合溶液等があげられる。また常法に従い、これらの基剤に浸透圧調整剤、pH 調整剤、ゴマ油、ダイズ油等の植物油又はレシチンもしくは非イオン界面活性剤等の界面活性剤等の助剤を用いて、溶液、懸濁液、分散液として注射剤を調製してもよい。これらの注射剤を、粉末化、凍結乾燥等の操作により用時溶解用製剤として調製することもできる。上記の心筋形成剤は、液体の場合はそのままで、固体の場合は治療の直前に必要により滅菌処理をした上記の基剤に溶解して遺伝子治療に使用することができる。本発明の心筋形成剤の投与方法は、患者の治療部位の心筋に吸収されるように、カテーテル等を用いて局所的に投与する方法等が用いられる。

上述した組換えウイルスベクターは試験管内で該心筋細胞への分化能を有する細胞に 感染させた後、上述した心筋形成剤として調製し、患者に投与することができる。または、 組換えウィルスベクターを患者の患部に直接投与することもできる。

(2) 蛋白質を有効成分とする心筋形成剤

以下に本発明の心筋形成剤が心筋分化誘導因子蛋白質を有効成分とする場合の調製 法について述べる。

心筋分化誘導因子蛋白質の完全長 cDNA をもとに、必要に応じて、該蛋白質をコードする部分を含む適当な長さの DNA 断片を調製する。

該 DNA 断片、あるいは完全長 cDNA を発現ベクター内のプロモーターの下流に挿入することにより、該蛋白質の組換発現ベクターを造成する。

該組換発現ベクターを、該発現ベクターに適合した宿主細胞内に導入する。

宿主細胞としては、目的とする DNA を発現できるものは全て用いることができ、例えば、エシェリヒア(Escherichia)属、セラチア(Serratia)属、コリネバクテリウム(Corynebacterium)属、ブレビバクテリウム(Brevibacterium)属、シュードモナス(Pseudomonas)属、バチルス(Bacillus)属、ミクロバクテリウム(Microbacterium)属等に属する細菌、クルイベロミセス(Kluyveromyces)属、サッカロマイセス(Saccharomyces)属、シゾサッカロマイセス(Shizosaccharomyces)属、トリコスポロン(Trichosporon)属、シワニオミセス(Schwanniomyces)属等に属する酵母や動物細胞、昆虫細胞等を用いることができる。 発現ベクターとしては、上記宿主細胞において自立複製可能ないしは染色体中への組込みが可能で、心筋分化誘導因子蛋白質の遺伝子 DNA を転写できる位置にプロモーターを含有しているものが用いられる。

細菌を宿主細胞として用いる場合は、心筋分化誘導因子蛋白質の組換え発現ベクターは該細菌中で自立複製可能であると同時に、プロモーター、リボソーム結合配列、心筋分化誘導因子蛋白質をコードする DNA および転写終結配列より構成された組換え発現ベクターであることが好ましい。プロモーターを制御する遺伝子が含まれていてもよい。

発現ベクターとしては、例えば、pBTrp2、pBTac1、pBTac2(いずれもベーリンガーマンハイム社より市販)、pKK233-2(Amersham Pharmacia Biotech 社製)、pSE280(Invitrogen 社製)、pGEMEX-1 (Promega 社製)、pQE-8 (QIAGEN社製)、pKYP10[特開昭58-110600]、pKYP200[Agricultural Biological Chemistry, 48, 669 (1984)]、pLSA1[Agric. Biol. Chem., 53, 277 (1989)]、pGEL1[Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 82, 4306 (1985)]、pBluescript II SK(-) (Stratagene 社製)、pGEX (Amersham Pharmacia Biotech 社製)、pET-3 (Novagen 社製)、pTerm2(USP4686191、USP4939094、USP5160735)、pSupex、pUB110、pTP5、pC194、pEG400[J. Bacteriol., 172, 2392 (1990)]等を例示することができる。

発現ベクターとしては、リボソーム結合配列であるシャインーダルガノ(Shine-Dalgarno)配列と開始コドンとの間を適当な距離(例えば6~18塩基)に調節したものを用いることが好ましい。

プロモーターとしては、宿主細胞中で発現できるものであればいかなるものでもよい。例 えば、trpプロモーター(Ptrp)、lacプロモーター(Plac)、P_Lプロモーター、P_Rプロモーター、 T7 プロモーター等の大腸菌やファージ等に由来するプロモーター、SPO1 プロモーター、

SPO2プロモーター、penPプロモーター等をあげることができる。またPtrpを2つ直列させたプロモーター(Ptrp x2)、tacプロモーター、letlプロモーター[Gene, 44, 29 (1986)]、lacT7プロモーターのように人為的に設計改変されたプロモーター等も用いることができる。

本発明の心筋分化誘導因子蛋白質の遺伝子 DNA の蛋白質をコードする部分の塩基配列を、宿主の発現に最適なコドンとなるように、塩基を置換することにより、目的とする蛋白質の生産率を向上させることができる。

組換えベクターの導入方法としては、上記宿主細胞へ DNA を導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、カルシウムイオンを用いる方法[Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 69, 2110 (1972)]、プロトプラスト法 (特開昭 63-248394)、または Gene, 17, 107 (1982) や Molecular & General Genetics, 168, 111 (1979)に記載の方法等をあげることができる。 酵母を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、YEp13 (ATCC37115)、YEp24 (ATCC37051)、YCp50 (ATCC37419)、pHS19、pHS15 等を例示することができる。

プロモーターとしては、酵母中で発現できるものであればいかなるものでもよく、例えば、 PHO5 プロモーター、PGK プロモーター、GAP プロモーター、ADH プロモーター、gal 1 プ

ロモーター、gal 10プロモーター、ヒートショック蛋白質プロモーター、MF α 1プロモーター、CUP 1 プロモーター等をあげることができる。

宿主細胞としては、サッカロミセス・セレビシエ (Saccharomyces cerevisiae)、シゾサッカロミセス・ポンベ (Schizosaccharomyces pombe)、クリュイベロミセス・ラクチス (Kluyveromyces lactis)、トリコスポロン・プルランス (Trichosporon pullulans)、シュワニオミセス・アルビウス (Schwanniomyces alluvius) 等をあげることができる。

組換えベクターの導入方法としては、酵母に DNA を導入する方法であればいずれも用いることができ、例えば、エレクトロポレーション法[Methods in Enzymol., 194, 182 (1990)]、スフェロプラスト法[Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 75, 1929 (1978)]、酢酸リチウム法[J. Bacteriol., 153, 163 (1983)、Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 75, 1929 (1978)]等をあげることができる。

動物細胞を宿主細胞として用いる場合には、発現ベクターとして、例えば、pCDNAI(Invitrogen 社製)、pCDM8 (Invitrogen 社製)、pAGE107[特開平 3-22979; Cytotechnology, 3, 133 (1990)]、pAS3-3 (特開平 2-227075)、pCDM8[Nature, 329, 840 (1987)]、pCDNAI/Amp (Invitrogen 社製)、pREP4 (Invitrogen 社製)、pAGE103[J. Biochem., 101, 1307 (1987)]、pAGE210 等を例示することができる。

プロモーターとしては、動物細胞中で発現できるものであればいずれも用いることができ、例えば、サイトメガロウイルス(ヒトCMV)のIE(immediate early)遺伝子のプロモーター、SV40の初期プロモーター、レトロウイルスのプロモーター、メタロチオネインプロモーター、ヒートショック蛋白質プロモーター、SR αプロモーター等をあげることができる。また、ヒトCMVのIE 遺伝子のエンハンサーをプロモーターと共に用いてもよい。

宿主細胞としては、ヒトの細胞であるナマルバ (Namalwa) 細胞、サルの細胞である COS 細胞、チャイニーズ・ハムスターの細胞である CHO 細胞、HBT5637 [特開昭 63-299] 等をあげることができる。

組換えベクターの導入法としては、動物細胞に DNA を導入できるいかなる方法も用いることができ、例えば、エレクトロポーレーション法[Cytotechnology, 3, 133 (1990)]、リン酸カルシウム法 (特開平 2-227075)、リポフェクション法[Proc. Natl. Acad. Sci., USA, 84, 7413 (1987)、Virology, 52, 456 (1973)]等を用いることができる。形質転換体の取得および培養

は、特開平 2-227075 号公報あるいは特開平 2-257891 号公報に記載されている方法に準じて行なうことができる。

昆虫細胞を宿主として用いる場合には、例えばバキュロウイルス・エクスプレッション・ベクターズ,ア・ラボラトリー・マニュアル[Baculovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual, W.H. Freeman and Company, New York (1992)]、カレント・プロトコールズ・イン・モレキュラー・バイオロジー サプルメント 1-38(1987–1997)、 Bio/Technology, $\underline{6}$, 47 (1988)等に記載された方法によって、蛋白質を発現することができる。

即ち、組換え遺伝子導入ベクターおよびバキュロウイルスを昆虫細胞に共導人して昆虫 細胞培養上清中に組換えウイルスを得た後、さらに組換えウイルスを昆虫細胞に感染させ、 蛋白質を発現させることができる。

該方法において用いられる遺伝子導入ベクターとしては、例えば、pVL1392、pVL1393、pBlueBacIII(ともに Invitrogen 社製)等をあげることができる。

バキュロウイルスとしては、例えば、夜盗蛾科昆虫に感染するウイルスであるアウトグラファ・カリフォルニカ・ヌクレアー・ポリヘドロシス・ウイルス(Autographa californica nuclear polyhedrosis virus)等を用いることができる。

昆虫細胞としては、Spodoptera frugiperda の卵巣細胞である Sf9、Sf21[Baculovirus Expression Vectors, A Laboratory Manual、W.H.Freeman and Company, New York, (1992)]、Trichoplusia ni の卵巣細胞である High 5 (Invitrogen 社製)等を用いることができる。

組換えウイルスを調製するための、昆虫細胞への上記組換え遺伝子導入ベクターと上記バキュロウイルスの共導入方法としては、例えば、リン酸カルシウム法[特開平 2-227075]、リポフェクション法[Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 84, 7413 (1987)] 等をあげることができる。

遺伝子の発現方法としては、直接発現以外に、モレキュラー・クローニング 第2版 [Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)] に記載されている方法等に準じて、分泌生産、融合蛋白質発現等を行うことができる。

酵母、動物細胞または昆虫細胞により発現させた場合には、糖あるいは糖鎖が付加された蛋白質を得ることができる。

心筋分化誘導因子をコードする DNA を組み込んだ組換え体 DNA を保有する形質転換体を培地に培養し、培養物中に心筋分化誘導因子蛋白質を生成蓄積させ、該培養物より該蛋白質を採取することにより、心筋分化誘導因子蛋白質を製造することができる。

心筋分化誘導因子蛋白質を製造する形質転換体を培地に培養する方法は、宿主の培養に用いられる通常の方法に従って行うことができる。

大腸菌等の原核生物あるいは酵母等の真核生物を宿主として得られた形質転換体を培養する培地としては、該宿主が資化し得る炭素源、窒素源、無機物等を含有し、形質転換体の培養を効率的に行える培地であれば天然培地、合成培地のいずれでもよい。

炭素源としては、それぞれの宿主が資化し得るものであればよく、グルコース、フラクトース、スクロース、これらを含有する糖蜜、デンプンあるいはデンプン加水分解物等の炭水化物、酢酸、プロピオン酸等の有機酸、エタノール、プロパノールなどのアルコール類を用いることができる。

窒素源としては、アンモニア、塩化アンモニウム、硫酸アンモニウム、酢酸アンモニウム、リン酸アンモニウム等の各種無機酸若しくは有機酸のアンモニウム塩、その他含窒素化合物、並びに、ペプトン、肉エキス、酵母エキス、コーンスチープリカー、カゼイン加水分解物、大豆粕および大豆粕加水分解物、各種発酵菌体およびその消化物等が用いられる。

無機物としては、リン酸第一カリウム、リン酸第二カリウム、リン酸マグネシウム、硫酸マグネシウム、塩化ナトリウム、硫酸第一鉄、硫酸マンガン、硫酸銅、炭酸カルシウム等を用いることができる。

培養は、振盪培養または深部通気攪拌培養などの好気的条件下で行う。培養温度は 15 ~40℃がよく、培養時間は、通常 16 時間~7日間である。培養中 pH は、3.0~9.0 に保持する。 pHの調整は、無機あるいは有機の酸、アルカリ溶液、尿素、炭酸カルシウム、アンモニアなどを用いて行う。

また培養中必要に応じて、アンピシリンやテトラサイクリン等の抗生物質を培地に添加して もよい。

プロモーターとして誘導性のプロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物 を培養するときには、必要に応じてインデューサーを培地に添加してもよい。例えば、lac プロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養するときにはイソプロピル

- β - D - チオガラクトピラノシド (IPTG) 等を、trp プロモーターを用いた発現ベクターで形質転換した微生物を培養するときにはインドールアクリル酸 (IAA) 等を培地に添加してもよい。

動物細胞を宿主細胞として得られた形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されている RPMI1640 培地[The Journal of the American Medical Association, 199, 519 (1967)]、Eagle の MEM 培地[Science, 122, 501 (1952)]、ダルベッコ改変 MEM 培地 [Virology, 8, 396 (1959)]、199培地[Proceeding of the Society for the Biological Medicine, 73, 1 (1950)]またはこれら培地に牛胎児血清等を添加した培地等を用いることができる。 培養は、通常 pH6~8、30~40℃、5%CO₂ 存在下等の条件下で1~7日間行う。 また、培養中必要に応じて、カナマイシン、ペニシリン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

昆虫細胞を宿主細胞として得られた形質転換体を培養する培地としては、一般に使用されている TNM-FH 培地 (Pharmingen 社製)、Sf-900 II SFM 培地 (Life Technologies 社製)、ExCell400、ExCell405 (いずれも JRH Biosciences 社製)、Grace's Insect Medium [Grace, T.C.C., Nature, 195, 788 (1962)] 等を用いることができる。

培養は、通常 pH6~7、25~30℃等の条件下で、1~5 日間行う。

また、培養中必要に応じて、ゲンタマイシン等の抗生物質を培地に添加してもよい。

上述の形質転換体の培養物から、心筋分化誘導因子蛋白質を単離精製するには、通常 の蛋白質の単離、精製法を用いればよい。

例えば、心筋分化誘導因子蛋白質が、細胞内に溶解状態で発現した場合には、培養終了後、細胞を遠心分離により回収し水系緩衝液にけん濁後、超音波破砕機、フレンチプレス、マントンガウリンホモゲナイザー、ダイノミル等により細胞を破砕し、無細胞抽出液を得る。該無細胞抽出液を遠心分離することにより得られた上清から、通常の蛋白質の単離精製法、即ち、溶媒抽出法、硫安等による塩析法、脱塩法、有機溶媒による沈殿法、ジエチルアミノエチル(DEAE)ーセファロース、DIAION HPA-75(三菱化学社製)等レジンを用いた陰イオン交換クロマトグラフィー法、S-Sepharose FF(Amersham Pharmacia Biotech 社製)等のレジンを用いた陽イオン交換クロマトグラフィー法、ブチルセファロース、フェニルセファロース等のレジンを用いた疎水性クロマトグラフィー法、分子篩を用いたゲルろ過法、アフィ

ニティークロマトグラフィー法、クロマトフォーカシング法、等電点電気泳動等の電気泳動法 等の手法を単独あるいは組み合わせて用い、精製標品を得ることができる。

また、該蛋白質が細胞内に不溶体を形成して発現した場合は、細胞を回収後破砕し、遠心分離することにより、沈殿画分として蛋白質の不溶体を回収する。

回収した該蛋白質の不溶体を蛋白質変性剤で可溶化する。

該可溶化液を、希釈あるいは透析により、該可溶化液中の蛋白質変性剤の濃度を下げる ことにより、該蛋白質の構造を正常な立体構造に戻した後、上記と同様の単離精製法によ り該蛋白質の精製標品を得る。

心筋分化誘導因子蛋白質またはその糖修飾体等の誘導体が細胞外に分泌された場合には、培養上清から、該蛋白質またはその糖鎖付加体等の誘導体を回収することができる。 即ち、培養物から遠心分離等の手法により培養上清を回収し、該培養上清から、上記と同様の単離精製法を用いることにより、精製標品を得ることができる。

このようにして取得される蛋白質として、例えば、配列番号 5、6、10、12、14、16、18、20、22、24、26、28 および 30 で表されるアミノ酸配列を有する蛋白質等をあげることができる。また、上記方法により発現させた蛋白質を、Fmoc 法(フルオレニルメチルオキシカルボニル法)、tBoc 法(t-ブチルオキシカルボニル法)等の化学合成法によっても製造することができる。また、米国 Advanced ChemTech 社製、Perkin-Elmer 社製、Amersham Pharmacia Biotech 社製、米国 Protein Technology Instrument 社製、米国 Synthecell-Vega 社製、米国 PerSeptive 社製、島津製作所社製等のペプチド合成機を利用して合成することもでき

心筋細胞への分化を誘導できる蛋白質は、上記(1)と同様にして心筋形成剤を形成し使用することができる。

7. 先天性遺伝子疾患の治療への利用

る。

心不全をおこす疾患の中には、一部であるが単一遺伝子の変異により、本来心臓の分化または維持に必要な蛋白質の一部が欠損するために心不全となる一群がある。このような疾患としては、家族性肥大型心筋症、Fabri病、QT延長症候群、マルファン症候群、大動脈弁狭窄症、ミトコンドリア心筋症、Duchenne型筋ジストロフィー症等があげられる。これらの疾患は、ミオシン、トロポニン、トロポミオシン、電位依存性Naチャンネル、Kチャンネル、

フィブリン、エラステイン、ミトコンドリア、ジストロフィンなどの遺伝子異常が原因であることが知られている[治療学,30,1302-1306(1996)]。

上記疾患患者を治療する方法としては、疾患患者より本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞を取得し、該細胞に正常な遺伝子を導入したのち、心臓に移植すること方法があげられる。正常な遺伝子は、上記6(1)で記載した遺伝子治療用のベクターに挿入したのちに、本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞に導入することができる。

8. 心筋細胞への分化能を有する細胞特異的な表面抗原を特異的に認識する抗体の取得

以下に、本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞で発現している表面抗原を特異的 に認識する抗体の調製法について述べる。

本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞で特異的に発現している表面抗原を認識する抗体は、心筋梗塞などの心臓病の細胞治療を実施する上で必要な心筋細胞への分化能を有する細胞の純度検定や精製に用いることができる。

該抗体を取得する方法として、本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞 3~5×10⁵cells/匹、あるいは該細胞から調製した細胞膜面分 1~10mg/匹程を抗原として、ウサギ、ヤギまたは3~20週令のラット、マウスもしくはハムスター等の非ヒトほ乳動物の皮下、静脈内または腹腔内に、適当なアジュバント[例えば、フロインドの完全アジュバント(Complete Freund's Adjuvant)または、水酸化アルミニウムゲル、百日咳菌ワクチンなど]とともに投与する。

該抗原の投与は、1回目の投与の後1~2週間おきに3~10回行う。各投与後、3~7日目に眼底静脈叢より採血し、該血清が免疫に用いた抗原と反応するか否かを酵素免疫測定法[酵素免疫測定法(ELISA 法):医学書院刊 1976年、Antibodies-A Laboratory Manual, Cold Spring Harbor Laboratory, 1988]などで調べる。

免疫に用いた抗原に対し、その血清が充分な抗体価を示した非ヒトほ乳動物を、血清または抗体産生細胞の供給源とする。

ポリクローナル抗体は、該血清を分離、精製することにより調製することができる。

モノクローナル抗体は、該抗体産生細胞と非ヒトほ乳動物由来の骨髄腫細胞とを融合させてハイブリドーマを作製し、該ハイブリドーマを培養するか、動物に投与して該動物を腹

水癌化させ、該培養液または腹水を分離、精製することにより調製することができる。 抗体産生細胞としては、脾細胞、リンパ節、末梢血中の抗体産生細胞、特に脾細胞が好 適に用いられる。

骨髄腫細胞としては、8-アザグアニン耐性マウス(BALB/c 由来)骨髄腫細胞株である P3-X63Ag8-U1(P3-U1)株[Current Topics in Microbiology and Immunology, 18, 1 (1978)]、P3-NS1/1-Ag41(NS-1)株[European J. Immunology, 6, 511 (1976)]、SP2/O-Ag14(SP-2)株 [Nature, 276, 269 (1978)]、P3-X63-Ag8653(653)株[J. Immunology, 123, 1548 (1979)]、P3-X63-Ag8(X63)株[Nature, 256, 495 (1975)]等、マウス由来の株化細胞が好適に用いられる。

ハイブリドーマ細胞は、以下の方法により作製できる。

抗体産生細胞と骨髄腫細胞を混合し、HAT培地(正常培地にヒポキサンチン、チミジンおよびアミノプテリンを加えた培地)に懸濁したのち、7~14日間培養する。培養後、培養上清の一部をとり酵素免疫測定法などにより、抗原に反応し、抗原を含まない蛋白質には反応しないものを選択する。ついで、限界希釈法によりクローニングを行い、酵素免疫測定法により安定して高い抗体価の認められたものをモノクローナル抗体産生ハイブリドーマ細胞として選択する。

ポリクローナル抗体またはモノクローナル抗体を分離、精製する方法としては、遠心分離、硫安沈殿、カプリル酸沈殿、または DEAE ーセファロースカラム、陰イオン交換カラム、プロテイン A または Gーカラムあるいはゲル濾過カラム等を用いるクロマトグラフィー等を、単独または組み合わせて処理する方法があげられる。

上記方法で取得した、該心筋細胞への分化能を有する細胞で発現している表面抗原を 特異的に認識する抗体を用いて、検体細胞に対する反応性と造血系幹細胞、神経系幹細 胞などの対照となる細胞に対する反応性とを比較することで、検体細胞が上記特異的表面 抗原を発現しているかどうかを容易に検定することができる。

9. 心筋細胞への分化能を有する細胞で発現している表面抗原および該表面抗原をコ ードする遺伝子の取得

該心筋細胞への分化能を有する細胞で特異的に発現している表面抗原遺伝子の取得 方法としては、二つの異なる由来のサンプル間で異なる発現形態を取る遺伝子を取得する

方法であるサブトラクション法[Proc. Natl. Acad. Sci. USA <u>85</u>, 5738-5742 (1988)]や
Representational difference analysis[Nucleic Acids Research, <u>22</u>, 5640-5648 (1994)]による
方法をあげることができる。

まず、心筋細胞への分化能を有する細胞より作製した cDNA ライブラリーを、造血系幹細胞や神経系幹細胞などの心筋細胞への分化能を有する細胞以外の対照細胞より取得したmRNA を用いてサブトラクションを行う。心筋細胞への分化能を有する細胞特異的な遺伝子を濃縮した差分化 cDNA ライブラリーを調製した後、該差分化 cDNA ライブラリーの挿入cDNA 配列を5、末端側よりランダムに塩基配列解析を行い、分泌シグナル配列を持つものだけを選択する(ランダム配列解析)。このようにして得られた cDNA の全長塩基配列を決定することにより、該 cDNA がコードする蛋白質が分泌蛋白質か膜蛋白質かを区別することができる。

上記の方法において、ランダム配列解析の代わりに、シグナルシーケンストラップ法も用いることもできる[Science, 261, 600-603 (1993); Nature Biotechnology, 17, 487-490 (1999)]。 シグナルシーケンストラップ法とは、分泌シグナル配列をもつ遺伝子を選択的にスクリーニングする方法である。

効率よく特異的な表面抗原を取得するためには、シグナルシーケンストラップライブラリーをサブトラクションが行えるベクターを用いて作製し、心筋細胞への分化能を有する細胞から作製したシグナルシーケンストラップライブラリーを造血系幹細胞や神経系幹細胞などの対照となる細胞より取得した mRNA を用いてサブトラクションを行う方法が望ましい。このようにして取得された分泌シグナル配列を含む DNA 断片は全長 cDNA をクローン化するためのプローブとして用いることができる。

全長 cDNA はその全長塩基配列を解析することで、該 cDNA がコードする蛋白質が分泌 蛋白質か膜蛋白質かを区別することができる。

ランダム配列解析あるいはシグナルシーケンストラップ法を用いた場合でも、得られたクローンが膜蛋白質をコードする場合は、塩基配列から類推されるアミノ酸配列に基づき合成ペプチドを作製し、該合成ペプチドを抗原として上記方法により特異的な抗体を取得することができる。

また、膜蛋白質の場合は、受容体をコードしているものがある。このような受容体は心筋

細胞への分化能を有する細胞の特異的な増殖、または心筋細胞への分化の調節に働いている可能性があり、当該受容体のリガンドの探索に用いることができる。分泌蛋白質の場合は、直接心筋細胞への分化能を有する細胞を増殖あるいは分化させるために用いることができる。

10. 心筋細胞への分化能を有する細胞の増殖因子および心筋細胞への分化誘導因子のスクリーニング

心筋細胞への分化能を有する細胞の増殖因子および心筋細胞への分化誘導因子のスクリーニング方法としては、心筋細胞への分化能を有する細胞を無血清培地中で培養させる際に、検体となる種々の物質を添加させ、該細胞が増殖するか、または心筋細胞へ分化誘導されるかで調べることにより行うことができる。

検体となる物質としては、各種サイトカインや増殖因子などの分泌蛋白質、細胞接着分子などの膜結合蛋白質、組織抽出液、合成ペプチド、合成化合物、微生物培養液等などいかなるものでもよい。

増殖能力はコロニー形成能や BrdU の取り込みなどで調べることができる。

コロニー形成能は、本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞を低密度で播種することにより調べることができる。

BrdU の取り込みは、BrdU を特異的に認識する抗体を用いた免疫染色により調べることができる。

心筋細胞への分化を評価する方法としては、細胞の自律拍動を指標とする方法、細胞内に導入したレポーター遺伝子の発現を指標とする方法などがあげられる。

レポーター遺伝子の発現を指標とする方法は、心筋細胞で特異的に発現する遺伝子の プロモーターとレポーター遺伝子とを組み込んだベクターDNA を心筋細胞への分化能を 有する細胞に導入し、該細胞を用いてレポーター遺伝子の発現を調べる方法である。

レポーター遺伝子としては、GFP(Gleen fluorescent protein)、ルシフェラーゼ、ベーター ガラクトシダーゼをコードする遺伝子などがあげられる。

心筋細胞で特異的に発現する遺伝子のプロモーターとしては、cardiac troponin I(cTNI)があげられる[J. Biological Chemistry, 273, 25371-25380 (1998)]。

11. 心筋細胞への分化能を有する細胞の不死化

心臓疾患の患者、特に高齢者に対して本発明の治療薬を投与する場合、本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞をガン化させずに細胞分裂の回数を増やすことが望ましい。

細胞をガン化させずに細胞分裂の回数を増やす方法としては、テロメラーゼを本発明の 心筋細胞への分化能を有する細胞に発現させる方法をあげることができる。

テロメラーゼを本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞に発現させる方法としては、 テロメラーゼの触媒サブユニットである TERT 遺伝子、具体的には配列番号 32 で表される DNA を、レトロウイルスベクターに導入し、該ベクターを心筋細胞への分化能を有する細胞 に導入する方法、心筋細胞への分化能を有する細胞に内在する TERT 遺伝子を誘導発現 させる因子を心筋細胞への分化能を有する細胞に投与する方法、TERT 遺伝子を誘導発 現させる因子をコードする DNA を含むベクターを心筋細胞への分化能を有する細胞に導 入する方法などをあげることができる。

上述の TERT 遺伝子を誘導発現させる因子は、TERT 遺伝子プロモーターと GFP(Green Fluorescent protein)、ルシフェラーゼ、あるいはベーターガラクトシダーゼなどのレポーター 遺伝子とを組み込んだベクターDNA を心筋細胞への分化能を有する細胞に導入すること により、TERT 遺伝子を誘導発現させる因子を選別することができる。

12. 心筋細胞への分化能を有する細胞を抗体を用いて分離する方法

0

生体内から取り出した各種組織から目的の表面抗原を発現している細胞を取得する方法としては、ソーテイング機能を有したフローサイトメーターを用いる方法、磁気ビーズを用いる方法があげられる。

フローサイトメーターのソーテイングの方式としては、水滴荷電方式、セルキャプチャー方式などがあげられる(フローサイトメーター自由自在、p14-23、秀潤社、1999年)。どちらの方法も、細胞の表面に発現している分子に結合した抗体から発せられる蛍光強度を電気信号に変換することにより抗原の発現量を定量することができる。また、使用する蛍光の種類を組み合わせることで、複数の表面抗原を利用して分離することも可能である。蛍光としては、FITC(fluorescein isothiocyanate)、PE(phycoerythrin)、APC(Allo-phycocyanin)、TR(TexasRed)、Cy3、CyChrome、Red613、Red670、PerCP、TRI-Color、QuantumRed などがあげられる(フローサイトメーター自由自在、p3-13、秀潤社、1999年)。

染色方法としては、生体内から取り出した各種組織、具体的には骨髄または臍帯血から、 遠心分離などの方法で細胞を分離したのち、直接抗体で染色する方法、一度適当な培地 中で培養・増殖を行った後に抗体で染色する方法があげられる。

細胞の染色はまず、表面抗原を認識する一次抗体と目的の細胞サンプルを混合し、氷上で30分間~1時間、インキュベーションする。一次抗体が蛍光で標識されている場合には、洗浄後フローサイトメーターで分離を行う。一次抗体が蛍光標識されていない場合には、洗浄後一次抗体に対して結合活性を有する蛍光標識された二次抗体と一次抗体が反応した細胞とを混合し、再び氷上で30分間~1時間、インキュベーションする。洗浄後、一次抗体と二次抗体で染色された細胞をフローサイトメーターで分離を行う。

磁気ビーズを用いる方法では、目的の表面抗原を発現している細胞を大量に分離する ことができる。分離の純度は上述のフローサイトメーターを用いる方法には及ばないが、精 製を繰り返すことにより、十分高い細胞純度を確保することができる。

細胞に一次抗体を反応させた後、細胞と反応しなかった一次抗体を除去し、一次抗体と 特異的に結合する磁気ビーズを結合させた二次抗体を結合させる。 残存する二次抗体を 洗浄除去した細胞は磁石を設置したスタンドで分離することができる。 これらの操作に必要 な材料および装置は DYNAL 社から入手することができる。

磁気ビーズを用いる方法は、細胞サンプル中より不要な細胞を除去するのにも同様に利用することができる。不要な細胞をより効率的に除去するには Stem Cell Technologies Inc(Vancouver, Canada)より販売されている StemSep 法を用いることができる。

上述の方法で用いられる抗体としては、前記8で取得された抗体、または造血系細胞の表面抗原であるCD34、CD117、CD14、CD45、CD90、Sca-1、Ly6c、Ly6gを認識する抗体、血管内皮細胞の表面抗原である Flk-1、CD31、CD105、CD144 を認識する抗体、間葉系細胞の表面抗原である CD140 を認識する抗体、インテグリンの表面抗原である CD49b、CD49d、CD29、CD41 を認識する抗体、マトリックス受容体である CD54、CD102、CD106、CD44 を認識する抗体があげられる。これらの抗体を組み合わせることで、より高い純度で目的の細胞を取得することができる。

具体的には、CD34 陰性、CD117 陽性、CD144 陰性細胞および CD140 陽性の性質を有する細胞を取得するには、ヒト骨髄細胞から CD34 陽性細胞と CD144 陽性細胞を上述した

免疫磁気ビーズの方法などを利用して除去した後、CD117陽性および CD140陽性の細胞 画分を分取することで目的の細胞を分離することができる。

13. 心筋特異的な遺伝子のプロモーターレポーターベクターを用いた心筋前駆細胞の分離

心筋細胞への分化能を有する細胞から誘導した心筋細胞または心筋細胞の前駆細胞を効率的に分離するために、発光オワンクラゲの緑色蛍光蛋白質(green fluorescent protein; GFP)を遺伝子導入のためのレポーター遺伝子の指標として用いることができる。

具体的には、心筋細胞で特異的に発現している遺伝子または前記9項で取得した心筋細胞への分化能を有する細胞で特異的に発現している遺伝子のプロモーターの下流にGFP遺伝子をつないだベクターを作製し、心筋細胞への分化能を有する細胞に導入する。このようなレポーターベクターを導入された細胞を薬剤耐性などの指標で分離後、心筋細胞へと分化誘導する。分化誘導した細胞はGFPを発現し、蛍光を発生する。蛍光を発生した心筋細胞ならびに心筋前駆細胞はフローサイトメーターを用いて容易に分離することができる(フローサイトメーター自由自在、p44-52、秀潤社、1999年)。

心筋細胞で特異的に発現している遺伝子のプロモーターとしては MLC2v やトロポニンI を用いることができる。

ベクターとしては、上述した動物細胞用のプラスミドベクター、アデノウイルスベクターなどを用いることができる。

14. 心筋細胞への分化能を有する細胞から各種細胞への分化の誘導

(1)心筋細胞への分化能を有する細胞から脂肪細胞への分化の誘導

心筋細胞への分化能を有する細胞から脂肪細胞への分化を誘導する方法としては、核 内受容体 PPAR- γ を活性化する因子を 0.4 μ Mから2 μ Mの終濃度となるよう培地中に添 加する方法が挙げられる。核内受容体 PPAR- γ の活性化因子としては、トログリダゾン、ピ オグリタゾン、ロジグリタゾン等のチアゾリジオン骨格を有する化合物をあげることができる。

または、培養皿一面に密集した細胞の培地中に、終濃度が1 μ M dexamethasone、0.5 mM methyl-isobutylxanthine、0.01 mg/ml insulin、0.2 mM indomethacin となるように、それぞれを添加した培地で培養する方法も挙げられる。

(2)心筋細胞への分化能を有する細胞から軟骨細胞への分化の誘導

心筋細胞への分化能を有する細胞から軟骨細胞への分化を誘導する方法としては、1 ×105~3×105個の細胞を遠心分離して得られた凝集塊に、終濃度が 0.01 μ g/ml となる ようなTGF β 3を含む培地で培養する方法が挙げられる。

(3)心筋細胞への分化能を有する細胞から骨芽細胞への分化の誘導

心筋細胞への分化能を有する細胞から骨芽細胞への分化を誘導する方法としては、細胞の培地中に終濃度 $0.1~\mu$ M dexamethasone、0.05~mM ascorbic acid-2-phosphate、10~mM β -glycerophosphate となるように、それぞれを添加した培地中で培養する方法が挙げられる。

15. Hoechst 33342 を用いた心筋細胞への分化能を有する細胞の分離

Hoechst 33342 は DNA 結合色素であり、生きたままの細胞を染色することができる。骨髄細胞の大多数は激しく分裂しているため、非常に明るく染色されるが、未熟な細胞ほど暗く染まる。これは、ABC(ATP binding cassette)トランスポーターによる色素排除能力が未熟な細胞ほど大きいことが知られている(中内啓光、蛋白質核酸酵素、Vol.45, No.13, 2056-2062, 2000)。従って、Hoechst 33342を取り込まない細胞を分離することにより、本発明の心筋細胞への分化能を有する細胞を単離することができる。

骨髄中から Hoechst 33342 で暗く染まる細胞を分離するには、骨髄細胞を Hoechst 33342で染色した後、FACSを用いてUVレーザーをあてて短波長と長波長の2重染色を行うことにより解析を行うことができる。Hoechst 33342 を取り込まない未熟な細胞は Side population として分画することができる[Goodell, MA et al. J.Exp.Med., 183, 1797-1806 (1996)、http://www.bcm.tmc.edu/genetherapy/goodell/ new_site/index2.html]。

図面の簡単な説明

図1は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、ビオチン化した抗マウス CD105 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。 縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。 灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、 実線は陰性対象の結果である。

図2は、KUM2細胞(A)およびBMSC細胞(B)にそれぞれ、ビオチン化した抗マウスFlk1抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線は

陰性対象の結果である。

図3は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD31 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線は陰性対象の結果である。

図4は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、ビオチン化した抗マウス CD144 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。 縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。 灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線は陰性対象の結果である。

図5は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD34 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線は陰性対象の結果である。

図6は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD117(c-kit)抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線は陰性対象の結果である。

図7は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD14 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線は陰性対象の結果である。

図8は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD45 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。 縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。 灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線は陰性対象の結果である。

図9は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD90 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。縦軸は細 胞数、横軸は蛍光強度を示す。灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線

は陰性対象の結果である。

図10は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス Ly6A/E(Sca-1)抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線は陰性対象の結果である。

図11は、KUM2細胞(A)およびBMSC細胞(B)にそれぞれ、FITC標識した抗マウスLy6c 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。縦軸は細 胞数、横軸は蛍光強度を示す。灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線 は陰性対象の結果である。

図12は、KUM2細胞(A)およびBMSC細胞(B)にそれぞれ、FITC標識した抗マウス Ly6g 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線は陰性対象の結果である。

図13は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、ビオチン化した抗マウス CD140 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。 縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。 灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線は陰性対象の結果である。

図14は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD49b 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。 縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。 灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、 実線は陰性対象の結果である。

図15は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD49d 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。 縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。 灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、実線は陰性対象の結果である。

図16は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD29 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、

実線は陰性対象の結果である。

図17は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD54 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。 縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。 灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、 実線は陰性対象の結果である。

図18は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD102 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。 縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。 灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、 実線は陰性対象の結果である。

図19は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD106 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。 縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。 灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、 実線は陰性対象の結果である。

図20は、KUM 2細胞(A)および BMSC 細胞(B)にそれぞれ、FITC 標識した抗マウス CD44 抗体を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した結果である。 縦軸は細胞数、横軸は蛍光強度を示す。 灰色で塗りつぶした部分が抗体反応の結果であり、 実線は陰性対象の結果である。

以下に実施例をあげて、本発明を具体的に示す。

発明を実施するための最良の形態

実施例1. マウス骨髄からの心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の取得と培養 5週齢の C3H/He マウス 10 匹をエーテルを用いて麻酔し、そのうえで頚椎脱臼により致 死させた。マウスを半側臥位にして、70%エタノールを充分かけ消毒した。

次に大腿骨周辺の皮膚を広い範囲にわたり切開し、大腿骨全面の大腿四頭筋をはさみで切除した。膝関節の部分に軽くはさみを入れ、関節を外し、さらに大腿骨背面の筋肉を切除した。股関節の部分にはさみを入れ関節を外し、大腿骨を取り出した。大腿骨に付着している筋肉をはさみで切除し、大腿骨全体を露出させた。大腿骨の両端をはさみで切断後、テルモ製 23G の針を装着した 2.5ml 注射器に 20%FCS を含有する IMDM 培地を約

1.5ml 入れ、注射針の先端を大腿骨の膝関節側の断端に差し込み、試験管の中に培養液を吹き出すことで、骨髄細胞を押し出した。取得した細胞は、20%FCS、100mg/ml penicillin、250ng/ml streptomycin、85mg/ml amphotericin を含有する IMDM 培地中で 33° Cで、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。継代を続けることで、細胞は間葉系の細胞へと均一化し、造血系の細胞は消失した。

約4ヶ月上記条件で培養を行い、不死化した細胞を選択した後、希釈により192種類の独立した単一細胞(single cell)由来の細胞株を樹立した(以下、骨髄由来初代不死化細胞株と称する)。これら独立のクローン由来の細胞にそれぞれに3μMの終濃度になるように5-aza-Cを添加し24時間培養した後、培地をIMDM培地に代えてさらに2週間培養することで拍動する細胞を産生するクローンを選択した。骨髄由来初代不死化細胞192個のうち、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞は3個であった。このうちの1つがKUM2である。以後、骨髄細胞KUM2ならびに後述する多分化能幹細胞BMSCは特別な指定がない限り、20%FCS、100mg/ml penicillin、250ng/ml streptomycin、85mg/ml amphotericinを含有するIMDM培地中で33℃で、5% CO2濃度の孵卵機を用いて培養を行った。KUM2細胞は3μMの終濃度の5-aza-Cに24時間曝露することで、非特異的に自己拍動する心筋細胞が分化誘導してくるが、その頻度は非常に低かった(10 でcellに1つ以下)。

しかし、KUM2 細胞から出現する自己拍動する細胞周辺をクローニングシリンジで採取すると、増殖能の高い多分化能幹細胞 BMSC(FERM BP-7043)と、限られた回数のみ増殖し心筋細胞へと分化する細胞(以下、単に心筋前駆細胞と称する)の少なくとも2種類の細胞が観察された。BMSC 細胞は、クローニングシリンジで回収した後、細胞を継代培養し、不死化する細胞を選別することで、クローン化を行った。BMSC 細胞は、その親株となるKUM2 よりも100 倍以上効率的に分化誘導することが観察された。また心筋前駆細胞は再び5-aza-Cを添加し24時間培養した後、培地をIMDM 培地に代えてさらに2~3週間培養することで多くの自律拍動する細胞が効率的に出現した。該心筋前駆細胞は、増殖条件下では、単核の線維芽細胞様の形態を呈し、心筋収縮蛋白質はほとんど発現していない。しかし5-aza-Cにより最終分化を誘導すると形態は著しく変化した。

分化誘導1週間目頃より、一部の細胞は細胞質が大きくなり円形あるいは棒状を呈し、後に自律拍動を開始する細胞となるが、この時点では自律拍動を行うことは少なかった。分

化誘導後2週間になると、自己拍動を開始した。この自己拍動した細胞は互いに連結しあい、縦に連結して筋管細胞様となった。3週間以後には多くの細胞が縦に1列にならび、同期して収縮した。分化後4週間以後には培養皿の上の直接連結される細胞は、すべて同期して収縮し心筋組織様になった。マウスの心臓は、毎分300~400回程度の心拍数で収縮するが、これに対してマウス成体骨髄由来の細胞より分化した心筋細胞は、培養条件下において毎分120~250回の速さで規則的に収縮した。

実施例2. マウス骨髄細胞から誘導される心筋細胞の特性

骨髄由来細胞から形成される自律拍動する心筋様細胞が、実際に心筋細胞の性質を保 有しているかどうかの解析を行った。

実施例1で取得した、骨髄由来初代不死化細胞株、マウス骨髄由来多分化能幹細胞 BMSC および心筋前駆細胞から分化誘導した心筋細胞から、それぞれ Trizol Reagents(GIBCO BRL 社製)を用いて全 RNA を取得した。次に、該全 RNA を基質として SupersciptII reverse transcriptase(GIBCO BRL 社製)を用いて First strand cDNA を合成した。

次に、心筋細胞特異的な遺伝子の発現を検討するために、該 First strand cDNA を基質として、配列番号 33~58 に示した塩基配列を有する合成 DNA を用いて定量的 PCR を行った。心筋細胞特異的な遺伝子としては、ナトリウム利尿ペプチドである ANP および BNP、ミオシン重鎖である α -MHC および β -MHC、アクチンである α -skeletal actin および β -skeletal actin、ミオシン軽鎖である MLC-2a、MLC-2v、心筋細胞特異的転写因子である Nkx2.5/Csx、GATA4、TEF-1、MEF-2C、MEF-2D、MEF-2A を用いた。

ANP の増幅には配列番号 33、34 の塩基配列を有する合成 DNA を、BNP の増幅には配列番号 35、36 の塩基配列を有する合成 DNA を、 α -MHC の増幅には配列番号 37、38 の塩基配列を有する合成 DNA を、 β -MHC の増幅には配列番号 39、40 の塩基配列を有する合成 DNA を、 α -skeletal actin の増幅には配列番号 41、42 の塩基配列を有する合成 DNA を、 α -skeletal actin の増幅には配列番号 41、42 の塩基配列を有する合成 DNA を、 α -skeletal actin の増幅には配列番号 43、44 の塩基配列を有する合成 DNA を、MLC-2a の増幅には配列番号 45、46 の塩基配列を有する合成 DNA を、MLC-2v の増幅には配列番号 47、48 の塩基配列を有する合成 DNA を、Nkx2.5/Csxの増幅には配列番号 49、50 の塩基配列を有する合成 DNA を、GATA4 の増幅には配列番号 51、52 の塩基配

列を有する合成 DNA を、TEF-1 の増幅には配列番号 53、54 の塩基配列を有する合成 DNA を、MEF-2C の増幅には配列番号 55、56 の塩基配列を有する合成 DNA を、MEF-2D の増幅には配列番号 57、58 の塩基配列を有する合成 DNA を、MEF-2A の増幅には配列番号 59、60 の塩基配列を有する合成 DNA を用いた。

生体内で分化誘導する心筋細胞は、心筋収縮の心拍数またはエネルギー効率に違いを 持たせるために、胎児期、新生児期あるいは成熟期によって、または心房筋あるいは心室 筋の相違によって、心筋収縮蛋白質のアイソフォームに違いがある。

培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞の場合、アイソフォームの発現様式はαーアクチンの場合は骨格筋型のほうが心筋型より多く発現し、ミオシン重鎖の場合はβ型のほうがα型よりも多く発現していた。ミオシン軽鎖では2v型が発現しているのに対し、2a型の発現は観察されなかった。

また、培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞の分化誘導後には、ナトリウム利尿ペプチドである ANP および BNP の発現が見られた。以上の心筋収縮蛋白質の発現様式より判断すると、培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞の表現型は胎児型心室筋細胞の形質を有すると考えられる。

培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞では、Nkx2.5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2C、MEF-2D、TEF-1 遺伝子の発現が観察された。増殖中の骨髄由来初代不死化細胞株ではこれらの転写因子の発現は認められなかったが、増殖中の骨髄由来心筋前駆細胞ではNkx2.5/Csx、GATA1およびMEF-2Cの発現が観察され、心筋細胞への分化誘導に伴い、遅れて MEF-2A および MEF-2D の発現誘導が観察された。

次に、ガラス微少電極により、培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞の活動電位を記録した。活動電位は、細胞を 1.49mM CaCl₂、4.23mM KCl、25mM HEPES(pH7.4)を添加した IMDM 培地中で培養し、Diaphoto-300 実体顕微鏡(ニコン社製)下、温度 25℃で測定した。 ガラス電極は電極抵抗を 15~30 Ωに設定して 3M KCl を充填した。 膜電位の測定は MEZ-8300(日本光電社製)を用いて電流クランプモードで行った。 測定結果は RTA-1100M(日本光電社製)を用いて熱感紙に記録した。その結果、培養系で心筋細胞に分化した骨髄細胞は、洞結節細胞型と心室筋細胞型の2種類が観察された。 両者に共通する 活動電位の特徴は、①活動電位持続時間が長いこと、②比較的浅い静止期電位を持つこ

と、③ペースメーカー細胞にみられる静止期電位の緩やかな脱分極が認められることであった。また、心室筋細胞型では活動電位は Peak&Dome 型 (活動電位第1相を持つ)を呈した。洞結節細胞型の活動電位持続時間、拡張期膜電位、活動電位振幅は従来ウサギやラットで報告されている洞結節の活動電位と近似していた。心室筋細胞型ではこれに比べて、静止期膜電位は深く、活動電位振幅は大きい傾向を示した。分化誘導後、2~3 週間の細胞はすべて洞結節細胞型が記録されたが、分化誘導後4週間頃より心室筋細胞型が観察され時間経過とともに次第に増加した。

実施例3. サイトカインを用いた心筋細胞への分化の促進

心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞の心筋分化誘導率を増加させるため、5-aza-Cで分化誘導をおこなう際に、各種サイトカインを添加して誘導率が増加するかどうか解析をおこなった。

心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄由来多分化能幹細胞(BMSC)を2×10⁴細胞/ml となるように 60mm 培養ディッシュあるいは 60mm フィブロネクチン付着ディッシュ (fibronectin-coated dish:Becton Dickinson 社製) に蒔き、33℃、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

翌日、該培養液に 5-aza-C を終濃度 3 μ M となるよう添加した上で、更に、PDGF のみ添加(培養ディッシュA)、PDGF とレチノイン酸の両方添加(培養ディッシュB)、添加なし (培養ディッシュC)の 3 種類の異なる処理を行い培養を継続した(終濃度は PDGF は 10ng/ml、レチノイン酸は 10⁻⁹M)。

翌日 5-aza-C を培地から除去するために、培地を新しいものに交換し、再び培養ディッシュAには PDGF を終濃度 10ng/ml になるように添加し、培養ディッシュBには PDGF を終濃度 10ng/mlとレチノイン酸を終濃度 10⁹M になるように添加した。それから更に 2 日後、4 日後にも同様の培地交換と PDGF あるいはレチノイン酸の添加を行った。

薬剤を加えてから4週間後、細胞の形態を位相差顕微鏡下で観察した。その結果、5-aza-C のみを添加した培養ディッシュでは約3割の細胞が筋管様細胞となるのに対し、PDGFを添加すると約4割、PDGFとレチノイン酸を同時に添加すると約5割の細胞が筋管様細胞となった。また、フィブロネクチン付着ディッシュの3群では、培養ディッシュの3群に比べて、筋管様細胞になる細胞数が約1割程度ずつ増加した。

得られた、筋管様細胞から RNA を回収して、該筋管様細胞で発現している遺伝子を配列番号71~78で示した合成オリゴヌクレオチドを用いて定量的 PCR を解析したところ、PDGFあるいはレチノイン酸は骨格筋に関係する MyoD、fTnl 遺伝子の発現を亢進するが、心筋に特異的に関係する cTnl, ANP の発現は誘導しなかった。

次に、心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄由来多分化能幹細胞(BMSC)を 2×10^4 細胞/ml となるように 60mm 培養ディッシュに蒔き、33°C、5%CO $_2$ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

翌日、該培養液に 5-aza-C を終濃度 3μ Mとなるよう添加した上で、更に、FGF-8 を終 濃度 10ng/ml になるように添加(培養ディッシュD)、ET-1 を終濃度 10ng/ml になるように添加(培養ディッシュE)、Midkine を終濃度 10ng/ml になるように添加(培養ディッシュF)、BMP4 を終濃度 10ng/ml になるように添加(培養ディッシュG),添加なし(培養ディッシュH)の5種類の異なる処理を行い培養を継続した。

翌日 5-aza-C を培地から除去するために、培地を新しいものに交換し、再び培養ディッシュDには FGF-8 を終濃度 10ng/ml になるように添加し、培養ディッシュEには ET-1 を終 濃度 10ng/ml になるように添加、培養ディッシュFには Midkine を終濃度 10ng/ml になるように添加、培養ディッシュGには BMP4 を終濃度 10ng/ml になるように添加して培養を継続した。それから更に 2 日後、4 日後にも同様の培地交換と FGF-8, ET-1, Midkine あるいは BMP4 の添加を行った。

5-aza-C を加えてから4週間後、細胞の形態を位相差顕微鏡下で観察した。その結果、5-aza-C のみを添加した培養ディッシュでは約3割の細胞が筋管様細胞となるのに対し、FGF-8, ET-1, Midkine あるいはBMP4を添加した培養ディッシュでは約5割の細胞が筋管様細胞となった。

得られた、筋管様細胞から RNA を回収して、該筋管様細胞で発現している遺伝子を配列番号71~78で示した合成オリゴヌクレオチドを用いて定量的 PCR解析を行ったとところ、FGF-8, ET-1, Midkine あるいは BMP4 は、それぞれ単独で心筋に特異的な遺伝子である cTnl, ANP の発現を亢進することが観察された。

実施例4. DMSO を用いた骨髄由来幹細胞からの心筋細胞への分化誘導 実施例1に示した方法により、取得した心筋細胞への分化能のあるマウス骨髄由来多分

化能幹細胞(BMSC)に $3~\mu$ M の 5-aza-C の代わりに $10~\mu$ M の DMSO を添加し24時間培養した後、培地を IMDM 培地に代えて、さらに6週間培養を続けた。

その結果、拍動する心筋細胞が分化誘導されることを見出し、これらの細胞には Nkx2.5/Csx および GATA4 遺伝子が発現しており、5-aza-C を添加したときと同様の性質 を有した心筋細胞であることが示された。この解析結果は、5-aza-C と DMSO の共通の機能である染色体 DNA の脱メチル化が心筋細胞の分化に必要であることを示している。

実施例5. 心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄由来多分化能幹細胞が多分化能を 有する幹細胞および心筋前駆細胞であることの証明

マウス骨髄由来多分化能幹細胞(BMSC)から分化誘導する拍動細胞が心筋細胞の性質を保有していることは示されたが、心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄由来多分化能幹細胞(BMSC)に、心筋前駆細胞が存在しているのか、より未分化で心筋細胞以外の、例えば脂肪細胞などに分化可能な幹細胞が存在するかを調べるため、シングルセル・マーキング(Single cell marking)の実験を行った。

具体的には、分化誘導を行う前に、ある1つの細胞に GFP 遺伝子をウィルスベクターを導入して標識し、その後分化誘導させて標識した細胞がどのような細胞に分化したかで判断した。

まず、GFP 遺伝子を発現させるレトロウイルスベクタープラスミド GAR3-GFP および、Ecotropic 遺伝子を発現させる pCMV-Eco プラスミドベクターを、Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)等に記載のアルカリ中和法および PEG 沈殿法を用いて、純度の高い DNA を取得した。

この DNA をトランスフェクションさせる前日に、コンフルエントになった、gag および pol 遺伝子を保有する 293 細胞を 1/5 希釈で 10cm ディッシュに継代し、一晩 37℃、5%CO2 濃度の解卵機を用いて培養をおこなった。

トランスフェクションは以下の通りに行った。

GAR3-GFP レトロウイルスベクタープラスミド DNA 15μ gと pCMV-Eco プラスミドベクターDNA 5μ gを 250mM CaCl₂ (pH6.95) 0.5ml に加えて溶解させ、その溶液を 15ml のチューブに入れた $2 \times BBS$ [50mM BES(N,N-bis(2-hydroxyethl)-2-aminoethanesulfonic acid)、280mM NaCl、1.5mM Na₂HPO₄(pH6.95)] 0.5ml に滴下して 10 分間室温で静置させた。そ

の後、この DNA 溶液を、前日に用意した 293 細胞培地中に滴下させ、37℃、5%CO₂濃度の 解卵機を用いて培養を行った。翌日、培地を交換し、更に 37℃、5%CO₂濃度の解卵機を用 いて培養を行った。

培地を交換して 2 日後に、培養上清を $0.45~\mu$ m のフィルター (Millipore 社製) でろ過し、ウィルスベクターを含む溶液を回収した。この溶液を IMDM 培地で 10^{-1} 、 10^{-2} 、 10^{-3} 、 10^{-4} 、 10^{-5} に希釈した。

ウィルスベクターを導入される側の心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄由来多分化 能幹細胞は、ウィルスをインフェクションさせる前日に2×10⁴細胞/ウェルとなるように6ウェ ル・ディッシュに蒔いた。

希釈した、ウィルスベクターを含む溶液には、終濃度 8 μ g/ml となるように、 Hexadimethrine bromide(polybrene) (Sigma社製)を添加し、心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄由来多分化能幹細胞(BMSC)の培養上清2mlをウイルス液 2ml と置換し、 33° C、 $5\%CO_2$ 濃度の孵卵機を用いて培養をおこなった。5時間後、培養上清を新しいIMDM 培地に交換し、更に 33° C、 $5\%CO_2$ 濃度の炉卵機を用いて培養を行った。

2 日間培養を行った後、蛍光顕微鏡下で GFP を発現している細胞を観察し、細胞 1000 個あたり1つの GFP 陽性細胞があるような細胞群を得た。

該細胞を8×10³細胞/ディッシュとなるよう、35mmガラスベースディッシュ(旭テクノグラス 社製)に蒔き、33℃、5%CO。濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

翌日、5-aza-C (Sigma 社製)、PDGF-BB (Peprotech 社製)、all trans レチノイン酸 (Sigma 社製)をそれぞれ終濃度 3 μ M、10ng/ml、109M となるよう添加し、添加して 2 日後および 4 日後には、培地交換を行うとともに、再度 PDGF-BB (以降 PDGFと略す)、all trans レチノイン酸を上述と同じ濃度で添加した。

4週間後、蛍光顕微鏡で GFP 陽性細胞がどのように分化したかを観察すると、心筋細胞のみが GFP 陽性になっている細胞集団、心筋細胞と未分化幹細胞が GFP 陽性になっている細胞集団、ならびに心筋細胞、脂肪細胞および未分化幹細胞の3者が GFP 陽性になっている細胞集団の3種類の細胞集団が見られた。すなわち、多分化能幹細胞から心筋前駆細胞が確率的(stochastic)に分化誘導してくることが明らかとなった。またこの結果は、心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞には多分化能をを有する幹細胞が存在する

ことを示した。

実施例6. 転写因子の強制発現による心筋細胞分化の促進

マウス心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄由来多分化能幹細胞(BMSC)に心筋細胞分化に関係する転写因子を強制的に発現させることによる心筋細胞への分化に与える影響を解析した。

具体的には、分化誘導を行う前に、Nkx2.5/CsxまたはGATA4遺伝子をウィルスベクターを用いて導入して、その後分化誘導させて心筋細胞への分化の効率を検討した。

まず、Nkx2.5/Csx を発現させる目的で、レトロウイルスベクタープラスミド pCLNCX (Imgenex 社)に Nkx2.5/Csx を組み込み、pCLNC-Nkx2.5/Csx を調製した。

また、GATA4を発現させる目的で、レトロウイルスベクタープラスミド pCLNCX (Imgenex 社)の G418 耐性遺伝子部分をピューロマイシン耐性遺伝子に置換したプラスミド pCLPCX に、GATA4 を組み込み、pCLPC-GATA4 を調製した。レトロウイルスベクタープラスミド pCLNC-Nkx2.5/CsxとpCLPC-GATA4 および、Ecotropic 遺伝子を発現させる pCMV-Ecoプラスミドベクター (Imgenex 社)を、Molecular Cloning、A Laboratory Manual、Second Edition、Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)等に記載のアルカリ中和法および PEG 沈殿法を用いて、純度の高い DNA を取得した。

これらの DNA をトランスフェクションさせる前日に、コンフルエントになった、gag および pol 遺伝子を保有する 293 細胞を 1/5 希釈で 10cm ディッシュに継代し、一晩 37℃、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

トランスフェクションは以下の通りにおこなった。

pCLNC-Nkx2.5/Csx あるいは pCLPC-GATA4 レトロウイルスベクタープラスミド DNA15 μ gと pCMV-Eco プラスミドベクターDNA 5 μ gを 250mMCaCl₂ (pH6.95) 0.5ml に加えて溶解させ、その溶液を 15ml のチューブに入れた 2×BBS [50mM BES(N,N-bis(2-hydroxyethl)-2-aminoethanesulfonic acid)、280mM NaCl、1.5mM Na₂HPO₄(pH6.95)] 0.5ml に滴下して 10 分間室温で静置させた。その後、この DNA 溶液を、前日に用意した 293 細胞培地中に滴下させ、37℃、5%CO₂濃度の孵卵機を用いて培養を行った。翌日、培地を交換し、更に 37℃、5%CO₂濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

培地を交換して2日後に、培養上清を $0.45~\mu$ mのフィルター (Millipore 社製) でろ過し、

ウィルスベクターを含む溶液を回収した。

ウィルスベクターを導入される側の心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄由来多分化 能幹細胞(BMSC)は、ウィルスをインフェクションさせる前日に2×10⁴細胞/ウェルとなるよう に6ウェル・ディッシュに蒔いておいた。

上記で取得したウィルスベクターを含む溶液に、終濃度 8 μ g/ml となるように、 Hexadimethrine bromide(polybrene)(Sigma 社製)を添加し、心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄由来多分化能幹細胞(BMSC)の培地と置換し、33°C、5%CO2 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。5時間後、新しい IMDM 培地に交換し、更に 33°C、5%CO2 濃度の孵卵機を用いて培養を行い、さらに 2 日間培養を行った。

- 一方、pCLPC-GATA4とpCMV-Eco 導入で産生されたウィルスをインフェクションした細胞には、ピューロマイシンを終濃度 300ng/ml になるように添加し、さらに7日間培養した。

どちらの細胞も、この間に一部の細胞は死滅して浮遊した。生き残った細胞をトリプシンで浮遊させ、新しい培養皿に播種した。

このようにして、取得した Nkx2.5/Csx あるいは GATA4 の安定形質転換細胞について、 上記実施例3の方法により分化誘導を行い、心筋細胞への分化の効率を検定した。

Nkx2.5/Csx を強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-Nkx2.5)と GATA4を強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-GATA4)を2×10⁴ 細胞/ml となるように 60mm 培養ディッシュに蒔き、33℃、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。翌日、該培養液に5-aza-Cを終濃度3μ Mとなるよう添加した。さらに24時間、33℃、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った後に培地を新しいものに交換することで5-aza-Cを除去し、さらに4週間培養を続けた。位相差顕微鏡での筋管様細胞の数は Nkx2.5/Csx あるいは GATA4 の強制発現によっては大きく変化しなかった。次に得られた、筋管様細胞から RNA を回収して、該筋管様細胞で発現している遺伝子を配列番号71~78で示した合成オリゴヌクレオチドを用いて定量的 PCR 解析を行った。その結果、Nkx2.5/Csx あるいは GATA4 の強制発現により心筋に特異的な遺伝子である cTnl, ANP の発現を亢進することが観察された。

次にまず、Nkx2.5/CsxとGATA4の両遺伝子を同時に心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞に発現させる目的で、レトロウイルスベクタープラスミドpCLPC-GATA4を、上述した方法に従い、組み換えウイルスを生産し、Nkx2.5/Csxを強制発現させた心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-Nkx2.5)に感染させた後、300ng/mlの終濃度になるようにピューロマイシンを添加し、薬剤耐性クローン(BMSC-Nkx2.5-GATA4)を取得した。

Nkx2.5/CsxとGATA4の両遺伝子を強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-Nkx2.5-GATA4)を 2×10^4 細胞/ml となるように 60mm 培養ディッシュに蒔き、33°C、5%CO $_2$ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

翌日、該培養液に 5-aza-C を終濃度3 μ Mとなるよう添加した。さらに 24 時間、33℃、5%CO₂濃度の孵卵機を用いて培養を行った後に培地を新しいものに交換することで 5-aza-C を除去し、さらに 4 週間培養を続けた。位相差顕微鏡での筋管様細胞の数はNkx2.5/Csx と GATA4 の両遺伝子の強制発現によっては大きく変化しなかったが、拍動する心筋細胞の数は両遺伝子を強制発現していない心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞と比較して50倍以上増加した。次に得られた、筋管様細胞からRNAを回収して、該筋管様細胞で発現している遺伝子を配列番号71~78で示した合成オリゴヌクレオチドを用いて定量的 PCR 解析を行った。その結果、Nkx2.5/Csx と GATA4 の強制発現により心筋に特異的な遺伝子である cTnl, ANP の発現を亢進することも観察された。

実施例7. 転写因子の強制発現とサイトカインの組み合わせによる心筋細胞分化の促進上述した心筋分化促進能のある転写因子(Nkx2.5/Csx, GATA4)とサイトカイン(FGF-8, ET-1, Midkine, BMP4)を組み合わせることによる、心筋細胞分化に及ぼす影響を解析した。

Nkx2.5/CsxとGATA4の両遺伝子を強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-Nkx2.5-GATA4)を 2×10⁴細胞/mlとなるように 60mm 培養ディッシュに蒔き、33℃、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

Nkx2.5/CsxとGATA4の両遺伝子を強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-Nkx2.5-GATA4)を 2×10^4 細胞/ml となるように 60mm 培養ディッシュに蒔き、 33° C、 $5\%CO_2$ 濃度の解卵機を用いて培養を行った。翌日、該培養液に 5-aza-C を終濃度 $3\,\mu$ Mとなるよう添加した上で、更に、FGF-8 を終濃度 10ng/ml になるように添加(培養デ

イッシュI)、ET-1を終濃度 10ng/mlになるように添加 (培養ディッシュJ)、Midkineを終濃度 10ng/mlになるように添加 (培養ディッシュK)、BMP4を終濃度 10ng/mlになるように添加 (培養ディッシュL),添加なし(培養ディッシュM)の5種類の異なる処理を行い培養を継続した。

翌日 5-aza-C を培地から除去するために、培地を新しいものに交換し、再び培養ディッシュIには FGF-8 を終濃度 10ng/ml になるように添加し、培養ディッシュJには ET-1 を終濃度 10ng/ml になるように添加、培養ディッシュKには Midkine を終濃度 10ng/ml になるように添加、培養ディッシュLには BMP4 を終濃度 10ng/ml になるように添加して培養を継続した。それから更に 2 日後、4 日後にも同様の培地交換と FGF-8, ET-1, Midkine あるいは BMP4 の添加を行った。

5-aza-C を加えてから4週間後、細胞の形態を位相差顕微鏡下で観察した。その結果、5-aza-C のみを添加した培養ディッシュでは約3割の細胞が筋管様細胞となるのに対し、FGF-8, ET-1, Midkine あるいはBMP4を添加した培養ディッシュでは約5割の細胞が筋管様細胞となった。一方、拍動する心筋の数はFGF-8, ET-1, Midkine あるいはBMP4の添加により増加しなかった。

次に得られた、筋管様細胞から RNA を回収して、該筋管様細胞で発現している遺伝子を配列番号71~78で示した合成オリゴヌクレオチドを用いて定量的 PCR 解析を行った。 その結果、FGF-8, ET-1, Midkine あるいは BMP4 は Nkx2.5/Csx と GATA4 の強制発現により促進される cTnl, ANP の発現をさらに亢進することはなかった。

実施例8. 心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞の心臓への移植

心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞が生体内で心筋に分化し心臓に定着するかどうかを明らかにするために、実施例5で作製した、GFPで標識した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-GFP)を、マウスへ移植するためのドナー細胞とした。具体的には、以下の方法を実施した。GFPで標識したBMSC細胞を予め5-aza-Cで24時間処理した後、1×108cells/mlとなるようPBS に懸濁し、移植直前まで氷上で保存した。なお、BMSC細胞は0.05%エリスロシン染色により95%程度生存していることを確認している。

一方、レシピエントのC3H/Heマウス(日本チャールズリバー社製)は、エーテルを用いて 麻酔の導入を行い、テルモ製のテルモシリンジ(1ml)を用いてチオペンタール30mgの腹腔

内投与することで麻酔の維持を行った。マウスの四肢をテープでコルク板に固定し、さらに 首が反り返るように上顎をゴムでコルク板に固定した。この時点で左右の上肢及び右下肢 に心電図電極を刺入し心電図のモニタリングを行った。 続いて、メーヨ剪刀(NONAKA RIKAKI CO.,LTD NK-174-14)で頚部を気管にそって1 cm ほど切開し、白十字社のベビー 綿棒で甲状腺を左右に剥離をし、気管周囲の筋肉をマイクロ剪刀(NONAKA RIKAKI CO.,LTD NY-334-08)で切開し気管を露出した。 ついでマイクロフェザー (メス) で気管を 1mm ほど切開しここから」型に変型させたテルモ製サーフローフラッシュ(22G)の針を挿入 し口腔から外に出し、この針をガイドにサーフローフラッシュ(20G)の外筒を気管内に挿入 した。この外筒にレスピレータ(シナノ製作所製の MODEL SN-480-7)をつなぎ 100 パーセ ント酸素を 1ml/分で流し、一回換気量は 1ml、呼吸回数は 120/分で人工呼吸を開始した。 このときにガイド針を挿入した穴からエア・・がもれるので気管周囲の皮膚をモスキート鉗子 (NONAKA RIKAKI CO.,LTD) を用いて気管をおおうようにして閉鎖した。 つぎに、胸骨柄 より頚部に向かい 2cm ほどメーヨ剪刀で切開、ついで胸骨を 2cm ほど胸骨柄から頚部に向 かい切開をした。出血をバイポーラの電気メスで止血し、テルモ製のテルモシリンジ(1ml) にジーエルサイエンス社製の 30G の針(メタルハブ交換針 N730)をつけて心尖部にドナー 細胞を PBS に浮遊した液体を 0.1ml 注入した。 ついで ETHICON 社製の 4-0 ETHIBOND X761を用いて胸骨の閉鎖、皮膚の閉鎖を行い、同じ針糸で頚部の皮膚の閉鎖をした。自 発呼吸の出現を確認しレスピレータをはずしインファントウオーマーを 37℃に加熱しこの中 で覚醒を待った。なお本実験の操作は DESIGN FOR VISON 4.5× SURGICAL TELESCOPES を用いて行った

移植して77日後のマウスから組織を摘出し、10%ホルマリンで固定し、パラフィンで包埋した。包埋した組織サンプルをミクロトームで6 μ mの厚さに薄切し、予め poly-L-lysine でコーティングしておいたスライドグラス上に貼り付けた。100%キシレンに浸して脱パラフィンをした後、エタノールで洗浄し、更に 0.3%H₂O₂ 溶液に 30 分間浸して抗体反応の前処理をおこなった。

その後、PBS で洗浄したサンプルに対し、5%正常ブタ血清溶液を 30 分間反応させ、ブロッキングをおこなった。ブロッキング後、PBS で洗浄し、PBS で 100 倍に希釈したマウス抗 GFP モノクローナル抗体 (CLONTECH 社製) で4℃に一晩置き、抗体反応をおこなった。P

BSで洗浄後、パーオキシダーゼ標識デキストラン結合ヤギ抗マウスイムノグロブリン抗体 (DACO 社製)を室温で 30 分間反応させた。更に PBS で洗浄後、発色液 $[10~\mu~g/ml~3$ 、3'-Diaminobenzidine(DAB) Tetrahydrochloride)、 $0.01\%~H_2O_2$ 、0.05M~Tris-HCl(pH6.7)]を添加して10分間程度反応をおこない、PBSで洗浄して反応を停止させた。更に、そのスライドグラスに対して、メチルグリーン染色もおこなった。

一方、組織切片の形態を明らかにするため、連続切片の一部をヘマトキシリン・エオジン で染色した。

その結果、心筋細胞および血管内皮細胞において、GFP 抗体陽性細胞が見られた。従って、マウス骨髄細胞は、移植により心筋細胞および血管内皮細胞に分化したといえる。

実施例9. 培養心筋細胞由来の因子による骨髄細胞の心筋分化促進

実施例8で示したように、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC)を心臓に移植することで心筋への分化が観察された。この結果は、心筋細胞自身が骨髄細胞を心筋細胞へ分化誘導する因子を発現している可能性を示唆している。この仮説を検証する目的で妊娠16日目のC3H/Heマウスから胎児心臓を摘出し、公知の方法(心臓血管研究方法の開発。江橋節朗編集、学会出版センター発行、1983)に従って、心筋細胞の初代培養細胞を樹立した(以後、培養心筋細胞と称する)。

まず、培養心筋細胞から分泌される因子に心臓分化を促進させる活性があるかどうかを検証するために、培養心筋細胞を 6cm の培養ディッシュに 5×10⁶ cells を 72 時間培養した後、培養上清を 0.45 μ m のフィルター (Millipore 社製) でろ過し、ろ過した培養上清と等量の培地を加えて、培養心筋細胞から分泌される因子を含む培養液(以後コンディションド・ミィディアムと称する)を調整した。

あらかじめ心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC)あるいは Nkx2.5 と GATA4 の両遺伝子を強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-Nkx2.5-GATA4)を 6cm の培養デイッシュに 1×10⁵ 細胞となるよう培養し、その後コンデイションド・ミイデイアムと培地を置換した。このとき同時に 5-aza-C を終濃度3 μ M になるように添加した。翌日、培地を新しいコンデイションド・ミイデイアムに交換し、さらに4週間培養を続けた。この間、3 日に一度培地を新しいコンデイションド・ミイデイアムと交換した。その結果、コンデイションド・ミイデイアムの添加により、心筋細胞への分化能を有する骨髄幹細胞(BMSC)

からの筋管様細胞の増加は観察されなかったが、ANP,cTnIの二つの心筋特異的な遺伝子の発現が亢進することが観察された。一方、Nkx2.5とGATA4の両遺伝子を強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-Nkx2.5-GATA4)はコンデイションド・ミイデイアムの添加により、筋管細胞の数は増加せず、ANP,cTnIの二つの心筋特異的な遺伝子の発現はNkx2.5とGATA4以上による発現亢進と同じレベルであり、促進効果は観察されなかった。

次に、心筋細胞が発現している細胞外基質(ECM)に心筋分化促進活性があるかどうかを検証するために、心筋細胞を培養した培養デイッシュから 0.45%のトリプシン・EDTA を 30分間程度処理することで心筋細胞を除去し、培養心筋細胞の細胞外基質をコートした培養デイッシュ(以後 ECM コート・デイッシュと称する)を作製した。次に、この 6cm の ECM コート・デイッシュ上に心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞 (BMSC)あるいは Nkx2.5とGATA4の両遺伝子を強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC)あるいは Nkx2.5とGATA4)を 1×10⁵ 細胞となるよう培養し、その後 5-aza-C を終濃度3 μ M になるように添加した。翌日、5-aza-C を除まするために新しい培地に支換し、さらに4週門培養と続けた。この間、3 目に1回程度、培地を新しいものに交換した。心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC)はECMコート・デイッシュにより筋管様細胞の数は増加しなかったが、ANP,cTnl の二つの心筋特異的な遺伝子の発現が亢進することが観察された。一方、Nkx2.5とGATA4の両遺伝子を強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-Nkx2.5-GATA4)は ECM コート・デイッシュにより、筋管細胞の数は増加せず、ANP,cTnl の二つの心筋特異的な遺伝子の発現は Nkx2.5とGATA4 以上による発現亢進と同じレベルであり、促進効果は観察されなかった。

次に、 2×10^4 個の培養心筋細胞と、 8×10^4 個の心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞 (BMSC)または 8×10^4 個の Nkx2.5 と GATA4 の両遺伝子を強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-Nkx2.5-GATA4)とを6cm の培養デイッシュで共培養を行った。培養心筋細胞と骨髄細胞を識別するために、2 種類の骨髄細胞 (BMSC と BMSC-Nkx2.5-GATA4)は実施例5で示した方法により GFP で標識したものを利用した。共培養を開始した翌日に5-aza-Cを終濃度 3μ Mになるように添加し、その翌日に5-aza-Cを除去するために新しい培地に交換し、さらに4 週間培養を続けた。この間、3 日に1 回程度、培

地を新しいものに交換した。その結果、BMSCまたはBMSC-Nkx2.5-GATA4を単独で培養したときと比較して、約10倍拍動する心筋の数が増加した。この結果、Nkx2.5とGATA4遺伝子の強制発現と心筋細胞との共培養を組み合わせることで、心筋分化効率は500倍以上上昇することが明らかになった。

実施例10. KUM2 細胞とBMSC 細胞の表面抗原の解析

KUM2 細胞とBMSC 細胞の異同を明らかにすること、骨髄中から効率的に心筋形成能を有する単離・精製するために、KUM2 細胞と BMSC 細胞の表面抗原の解析を行った。

解析に用いたのは、血管内皮細胞の表面抗原として知られているCD105、Flk-1、CD31、CD144、造血系細胞の表面抗原として知られている CD34、CD117(c-kit)、CD14、CD45、CD90、Ly6A/E(Sca-1)、Ly6c、Ly6g、間葉系細胞の表面抗原として知られている CD140、インテグリン CD49b、CD49d、CD29 マトリックス受容体 CD54、CD102、CD106、CD44の 20 種類である。

まず KUM2 細胞および BMSC 細胞の各 1×10^4 個を96ウェル じ字プレー)にこれぞれ分 注した。公知の方法[酵素抗仕法:学院合門門(1987)]でゾナチン間門した抗マウス CD105 抗体 (Pharmingen 社製)を FACS 用級衝液 (1%BSA-PBS、0.02%EDTA、0.05%NaN3、pH7.4) に加え各ウェルに添加し、氷中で 30 分間反応させた。コントロール抗体としては、ラット 1gG2a、 κ 精製抗体 (Pharmingen 社製)を用いた。緩衝液で2回洗浄後、ストレプトアビジンーPE (日本ベクトン・ディッキンソン社製)を $20~\mu$ 1 加えた。遮光し氷中で30分間反応後、緩衝液で3回洗浄し、最終的に500 μ 1 に懸濁して、フローサイトメーターで蛍光強度を測定し、抗体の添加により蛍光強度が増加するか否かで抗体の発現の有無を調べた。その結果を第1図に示す。KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに CD105 陰性であった。

Flk-1 抗原の発現についても、上記と同様の方法によりビオチン化した抗マウス Flk-1 抗体 (Pharmingen 社製; PM-28181D)を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで 測定した。その結果を第2図に示す。 KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに Flk-1 陰性細胞であった。

CD31 抗原の発現については、FITC 標識された抗マウス CD31 抗体 (Pharmingen 社製; PM-01954D)を用いて抗体反応をおこない、フローサイトメーターで測定した。その結果を第3図に示す。 KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに CD31 陰性であった。

CD144 抗原の発現については、ビオチン化した抗マウス CD144 抗体 (Pharmingen 社製; PM-28091D)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第4 図に示す。 KUM2 細胞は CD144 陰性細胞であったが、BMSC 細胞は CD144 弱陽性細胞であった。

CD34 抗原の発現については、FITC 標識された抗マウス CD34 抗体 (Pharmingen 社製; PM-09434D)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第5 図に示す。 KUM2 細胞は CD34 陰性細胞であったが、BMSC 細胞は CD34 陽性細胞と陰性細胞の混合物であった。

CD117 (c-kit) 抗原の発現については、FITC 標識された抗マウス CD117 抗体 (Pharmingen 社製; PM-01904D)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第6図に示す。 KUM2 細胞は CD117 陰性細胞であったが、BMSC 細胞は CD117 陽性細胞であった。

CD11 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス CD 14抗体(Floriningen 社製) Pxi=05-474)を用いて抗体反応と行い、コー・サイン・・ター・プーにした。その結果を第7屆に示す。KUM2 細胞は CD14 陽性細胞であったが、BMSC 細胞は CD14 陰性細胞であった。

CD45 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス CD45 抗体(Pharmingen 社製; PM-01114)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第8図に示す。 KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに、CD45 陰性細胞であった。

CD90 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス CD90 抗体 (Pharmingen 社製; PM-22214)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第9図に示す。 KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに、CD90 陰性細胞であった。

Ly6A/E(Sca-1)抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス Ly6A/E(Sca-1)抗体 (Pharmingen 社製; PM-01164A)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第10図に示す。KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに、Ly6A/E(Sca-1)陽 性細胞であった。

Ly6c 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス Ly6c 抗体(Pharmingen 社製; PM-01152)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第11

図に示す。KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに、Ly6c 陽性細胞であった。

Ly6g 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス Ly6g 抗体 (Pharmingen 社製; PM-01214)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第12 図に示す。 KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに、Ly6g 陰性細胞であった。

CD140 抗原の発現については、ビオチン化した抗マウス CD140 抗体 (Pharmingen 社製; PM-28011A) を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第13図に示す。 KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに、 CD140 陽性細胞であった。

CD49b 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス CD49b 抗体 (Pharmingen 社製; PM-09794)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第14 図に示す。KUM2 細胞は CD49b 陽性細胞であったが、BMSC 細胞は CD49b 陰性細胞であった。

CD49d 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス CD49d 抗体 (Pharmingen 社製; PM-01274)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第15 図に示す。 KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに、CD49d 陰性細胞であった。

CD29 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス CD29 抗体 (Pharmingen 社製; PM-22634)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第16 図に示す。 KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに、CD29 陽性細胞であった。

CD54 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス CD54 抗体 (Pharmingen 社製; PM-01544)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第17 図に示す。 KUM2 細胞は CD54 陽性細胞であったが、BMSC 細胞は CD54 陰性であった。

CD102 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス CD102 抗体 (Pharmingen 社製; PM-01804)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第18 図に示す。 KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに、CD102 陰性細胞であった。

CD106 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス CD106 抗体 (Pharmingen 社製; PM-01814)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第19 図に示す。 KUM2 細胞は CD106 陽性細胞であったが、BMSC 細胞は CD106 陰性細胞であった。

CD44 抗原の発現については、FITC 標識した抗マウス CD44 抗体 (Pharmingen 社製:

PM-28154)を用いて抗体反応を行い、フローサイトメーターで測定した。その結果を第20図に示す。 KUM2 細胞および BMSC 細胞はともに、 CD44 陽性細胞であった。 表1にフローサイトメーターで測定した解析結果をまとめた。

表1

表 l		
	KUM2	BMSC
Hemato		
CD34	-	<u>+</u> *1
CD117(c-kit)	_	+
CD14	+	-
CD45	_	
CD90(Thy1)	_	-
Ly-6a/e(Sca1)	+	+
Ly6c	+	+
Ly6g	_	_
Enodthe	lial	
Flk-1	-	-
CD31	_	-
CD105	_·	- + *2
CD144		+ **
Mesenchyaml		
CD140 (PDGFR)	+	+
Integri	in	
CD49b(α2)	+	-
$CD49d(\alpha 4)$	-	_
· CD29(\beta 1)	+	+
Matrix		
CD54(ICAM-1)	л +	_
CD34(ICAM-1) CD102(ICAM-2)	—	_
CD102(ICAM-2) CD106(VCAM-1)	+	_
		+
CD44(Hyaluronate)	+	+

*1:混合物 *2:弱陽性

実施例11. マウス MLC2v プロモーターを利用した分化前駆細胞の濃縮

心筋細胞への分化を有するマウス骨髄由来細胞から心筋に分化する細胞を効率よく取得するため、心筋細胞に特異的に発現するマウス MLC2v (myosin light chain-2v)遺伝子のプロモーター発現系を構築した。具体的には、マウス MLC2v 遺伝子のプロモーター配列下に EGFP 遺伝子 (CLONTECH 社製)をつなぎ、neomycin 耐性遺伝子の発現ユニット含んだ pMLC-2-EGFP プラスミドを構築した。このプラスミドの DNA を、Molecular Cloning、A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press(1989)等に記

載のアルカリ中和法により取得した。

上記 DNA 2μ g を、予め6穴プレートに 1×10^5 個となるように培養しておいた KUM2 細胞に対し、リポフェクトアミン (LIFE TECHNOLOGY 社製)を用いて遺伝子導入をおこなった。 具体的な方法は製品の添付プロトコルに従った。 遺伝子導入して 48 時間後に G418 (Sigma 社製)を終濃度 1 mg/ml となるよう添加し、生存している遺伝子導入細胞だけを選択した。

遺伝子を導入して14日目の細胞に対し、5-aza-Cを終濃度3 μ Mとなるように添加し、24時間後に培地を交換して、分化誘導をおこなった。分化誘導後、3日目よりGFP陽性細胞が観察された。分化誘導後4日目の細胞うち、1×10⁴個の細胞をFACS Caliber (Becton Dickinson 社製)でGFP陽性細胞のみを分取し更に培養を続けた。その結果、9割以上の細胞が筋管様構造を有する細胞に分化しており、効率的に分化する細胞を濃縮できたといえる。このGFP陽性細胞はFACSで分取後、実施例10の方法に従い、移植を行うと血管内皮への分化は認められず、骨格筋や心筋などの筋肉系組織への分化が特異的に観察された。

実施例12. 心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞からの脂肪細胞の誘導

心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞 (BMSC) は心筋細胞以外に脂肪細胞に分化誘導することができる。この脂肪細胞への分化を制御する目的で分化誘導条件の検討を行った。まず、PPAR- γ 受容体の発現を定量的 PCR 法により解析を行った結果、BMSC 細胞は PPAR- γ 1受容体は発現しているが、PPAR γ 2受容体は発現していないことが観察された。 次に、PPAR- γ 受容体のアゴニストである Pioglitazone、Troglitazone を、様々な濃度で心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞 (BMSC) に添加したところ、濃度依存的に脂肪細胞分化が促進され、0.4 μ M で約 50%、2 μ M ではほぼ 100%の細胞が脂肪細胞へと分化した。

実施例13. 心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞を胚盤胞への移植による神経 系細胞、肝細胞、心筋細胞への分化誘導

はじめに、心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC)を GFP で標識した安定形質 転換細胞を得るため、以下の方法で遺伝子導入をおこなった。

まず、レトロウイルスベクタープラスミド pCLNCX (Imgenex 社)に GFP を組み込み、

pCLNC-GFP を調製した。レトロウイルスベクタープラスミド pCLNC-GFP と Ecotropic 遺伝子を発現させる pCMV-Eco プラスミドベクター (Imgenex 社)を、Molecular Cloning, A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1989)等に記載のアルカリ中和法および PEG 沈殿法を用いて、純度の高い DNA を取得した。

これらの DNA をトランスフェクションさせる前日に、コンフルエントになった、gag および pol 遺伝子を保有する 293 細胞を 1/5 希釈で 10cm ディッシュに継代し、一晩 37℃、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。

トランスフェクションは以下の通りにおこなった。

pCLNC-GFP レトロウイルスベクタープラスミド DNA15 μ g ℓ pCMV-Eco プラスミドベクターDNA 5 μ gを 250mMCaCl₂ (pH6.95) 0.5ml に加えて溶解させ、その溶液を 15ml のチューブに入れた 2×BBS [50mM BES(N,N-bis(2-hydroxyethl)-2-aminoethanesulfonic acid)、280mM NaCl、1.5mM Na₂HPO₄(pH6.95)] 0.5ml に滴下して 10 分間室温で静置させた。その後、この DNA 溶液を、前日に用意した 293 細胞培地中に滴下させ、37℃、5%CO₂ 濃度の解卵機を用いて培養を行った。翌日、培地を交換し、更に37℃、5%CO₂ 濃度の解卵機を用いて培養を行った。

培地を交換して2日後に、培養上清を0.45 μ m のフィルター (Millipore 社製) でろ過し、ウィルスベクターを含む溶液を回収した。

ウィルスベクターを導入される側の心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞(BMSC) は、ウィルスをインフェクションさせる前日に2×10⁴細胞/ウェルとなるように6ウェル・ディッシュに蒔いておいた。

上記で取得したウィルスベクターを含む溶液に、終濃度 8 μ g/ml となるように、 Hexadimethrine bromide(polybrene)(Sigma 社製)を添加し、心筋細胞への分化能を有する マウス骨髄細胞(BMSC)の培地と置換し、33°C、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養を行っ た。5時間後、新しい IMDM 培地に交換し、更に 33°C、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養 を行った。

2日間培養を行った後、G418を終濃度 300 μ g/ml になるように添加し、さらに7日間培養した。この間に一部の細胞は死滅して浮遊した。生き残った細胞をトリプシンで浮遊させ、新しい培養皿に播種した。

このようにして取得した、GFP 標識された心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞を、6cmの培養デイッシュで増殖させ、培地を除去後、0.5mlの0.25%のトリプシンEDTAを添加して1分間処理した後、1.5mlの新しい培地を添加して、細胞を懸濁したところに、ウシ胎児血清(Lexicon Genetics 社製)を加えて混合し、該細胞懸濁液をマウス胚盤胞への注入に用いた。マウス胚盤胞は過排卵処理を施した雌のC57Bl/6Jマウスを同系の雄マウスと自然交配させ、4日後に摘出した子宮の内部をM15培地で灌流することにより取得した。これらを37℃、5%CO₂条件下で胚盤胞腔が十分に膨らむまで放置した後、約4℃に冷却した20mMのHEPESを含むM15培地中に移し、マイクロインジェクター(成茂科学社製)及びマイクロマニピュレーター(成茂科学社製)を装備した倒立顕微鏡(ニコン社製)下で観察しながら、注入針を操作し10~15個のBMSC細胞を胚盤胞腔内へ顕微注入した。該胚盤胞を37℃、5%CO₂条件下で胚盤胞腔が膨らむまで放置した後、Manipulating the Mouse Embryo A Laboratory Manual, Second Edition, Cold Spring Harbor Laboratory Press (1994)に記載の方法に従い、偽妊娠の雌 MCH 系統のマウスの卵管側子宮部分に移植後、着床させた。

偽妊娠の雌MCH系統のマウスは、10 週以降の精管結さつ雄MCH系統マウスと移植3 日前の17:00に1:1で同居、交配させ、翌朝9:00に膣栓確認を行い、2日後に上記の目的で使用した。

誕生したマウスを解剖して、臓器を摘出し、GFP の発現を観察した。その結果、脳内ならびに肝臓で GFP の発現が観察され BMSC が神経系ならびに肝臓に分化することが示された。また、別の個体から取得した心臓より、ゲノム DNA を取得し、配列番号 79、80 のプライマーを用いて PCR を行った結果、BMSC が心臓にも取り込まれことが確認された。これらの結果は、BMSC が、神経、心臓、肝臓の3胚葉すべてに分化できる全能性を有していることを示した。

実施例14. 心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞でのテロメラーゼ活性

心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞のテロメラーゼ活性は Telomeric Repeat Amplification Protocol(TRAP)法により検討した(Oncor 社製 TRAPeze Telomerase Detection Kit)。テロメラーゼ活性の測定は原則的に添付されていたプロトコールに従ったが、具体的には以下の通りに行った。まず、6cm 径の培養皿上で培養した心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞(およそ 106個)を PBS で洗浄した後、200 μ1の 1×CHAPS

液を加え、氷上で30分間静置した。その後、溶液と共に細胞を1.5ml 容遠沈管に回収し、14,000rpmで20分間遠心分離(4℃、HITACHI 社製 himacCF15)し、上清を細胞抽出液として回収した。Protein assay (BioRad 社製)を用いて蛋白質含有量を測定したところ、上記条件で取得した心筋細胞への分化能を有するマウス骨髄細胞の細胞抽出液はおよそ1mg/mlであった。

次にこの細胞抽出液を用いて、プロトコールに従ってテロメア伸長反応及び PCR 増幅を行った。TaqポリメラーゼはEX Taq polymerase (宝酒造製)を用いた。反応終了後の試料は $10 \times$ 染色液 (0.25%bromophenol blue, 0.25%Xylene cyanol FF, 30% glycerol)を 1/10 量添加し、12.5%ポリアクリルアミドゲル (TRAPeze Telomerase Detection Kit のプロトコールに記載されている通り調製) に載せ、250mV 定電圧下で泳動した。泳動後、ゲルをサイバーグリーン (FMC 社製)で染色し、蛍光色素分析装置、FluoroImager (Molecular Dynamics社製)を用いて解析した。その結果、細胞抽出液の終濃度が $0.4 \sim 4$ μ g/mlの試料でテロメラーゼ活性が検出された。

実施例15. ラット骨髄からの心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞の取得と培養

5週齢のWistar rat(日本 SLC 株式会社)雌6匹を頚椎脱臼した後、70%エタノールを充分かけ消毒した。次に足部の皮膚を広範囲に渡り切開し、大腿骨や脛骨を覆う筋肉を切除しながら、大腿骨と脛骨を取り出した。取り出した大腿骨と脛骨は PBS(GibcoBRL 社製)の入った 10cm 径培養皿(岩城硝子社製)に移し、筋肉及び関節を完全に切除した。続いてこれらの骨の両端をハサミで切り、20G 注射針を付けた 10ml 用注射器 (テルモ社製)を用いて、培養液(D-PBS、GibclBRL 社製)の水流で骨髄中の内容物を押し出した。取得した細胞塊はさらに注射器を通して一様になるようにほぐした。このようにして得た細胞浮遊液は50ml 容遠沈管 (BECTON DICKINSON 社製) に回収し、1,500rpm で 10 分間遠心分離し(TOMY 社製低速遠心機)、沈殿した細胞を6mlの D-PBS 中に懸濁した。改良ノイバウエル型血球計算盤にて細胞数を計測したところ、回収した細胞は合計 2.6×10°個であった。大腿骨または脛骨 1 本当たりから 1×10°個の細胞を回収したことになる。回収した細胞は1ml 当たり 1.3×10°個の濃度になるよう希釈し、50ml 容遠沈管に入った 1.073g/ml に調製された Percoll(Amersham Pharmacia Biotech 社製)/D-PBS 液 (25ml) 上に 5ml 重層した後、室温で 3,100rpm で 30 分間遠心分離した。遠心分離後、Percoll 液と細胞浮遊液との界面

より細胞を回収し、D-PBSで4倍に希釈した後、2300rpmで10分間遠心分離し、分画した 細胞集団を回収した。回収した細胞は20%FCS、100 μ g/ml penicillin, 250 ng/ml streptomycin, 85 μ g/ml amphotericin (GibcoBRL 社製)を含む IMDM 培地 (GibcoBRL 社製) に懸濁した。この時点で再度細胞数を計測したところ、回収した骨髄由来細胞は合計 4.7×10⁷個あり、処理前の細胞の約2%相当を回収したことになる。このようにして分画した骨髄由来細胞は2~5×10⁵個/cm²になるように10cm径の動物細胞用の培養皿(岩城硝子社製、以下10cm 培養皿と略す)3枚に撒き、CO₂培養器(タバイ社製)にて33℃、5%CO₂ 濃度で培養を開始した。培地は24時間後、72時間後にそれぞれ半分交換した。その3~4日後に培地を半分交換した。15日経過し、コロニーが密集してきたので、細胞をトリプシンEDTA 処理ではがし、2/3は4mlの保存液(10%DMSO、50%の骨髄由来細胞培養上清、40%の未使用上記培地)に懸濁し、2ml容チューブ(住友ベークライト社製)に1本当たり1ml分注して凍結保存し、残り1/3は10cm 培養皿2枚に蒔き直し継代した。

実施例16. ラット骨髄由来細胞の心筋細胞への分化能の検討

上記で継代したラット骨髄由来細胞は密集したところを再度トリプシン EDTA 処理ではがし、6ウェルプレート(BECTON DICKINSON 社製)には 1 ウェル当たり 5×10^4 個になるように、またヒトフィブロネクチンをコートした 6cm 径の培養皿(BECTON DICKINSON 社製 Biocoat)には 1.3×10^5 個になるように細胞を蒔き直した。1 日後に 5-アザシチジン(Sigma 社製、終濃度 $10~\mu$ M)のみを加えたものと、5-アザシチジン、PDGF-BB(Pepro Tech EC LTD.社製、終濃度 10 ng/mi)、1 ng/mi、1 ng/mi に、1 ng/mi になる。1 ng/mi になる。1 ng/mi に、1 ng/mi になる。1 ng/mi に、1 ng/mi になる。1 ng/mi になる。 $1 \text{ng/mi$

実施例17. 転写因子 MesP1 の強制発現およびサイトカイン添加による心筋細胞分化の 促進

心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC)に、心筋細胞分化に関係する転写因子 MesP1を強制的に発現させることによる心筋細胞への分化に与える影響、および MesP1 の 強制発現とサイトカイン(FGF-8, ET-1, Midkine, BMP4)の添加とを組み合わせることによる

心筋細胞への分化に与える影響を解析した。

実施例6で示した方法と同様の方法で、レトロウィルスベクターを用いて、MesP1 遺伝子を 強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-MesP1)を取得し、その後分 化誘導させて心筋細胞への分化の効率を検討した。

MesP1を強制発現した心筋細胞への分化能を有する骨髄細胞(BMSC-MesP1)を2× 10⁴細胞/mlとなるように60mm 培養ディッシュに蒔き、33℃、5%CO₂ 濃度の孵卵機を用いて培養を行った。翌日、該培養液に5-aza-Cを終濃度3μMとなるように添加した後、更に、FGF-8を終濃度10ng/mlになるように添加(培養ディッシュN)、ET-1を終濃度10ng/mlになるように添加(培養ディッシュP)、Midkineを終濃度10ng/mlになるように添加(培養ディッシュP)、Midkineを終濃度10ng/mlになるように添加(培養ディッシュP)、添加なし(培養ディッシュS)の5種類の異なる処理を行い培養を継続した。

翌日 5-aza-C を培地から除去するために、培地を新しいものに交換し、再び培養ディッシュNには FGF-8 を終濃度 10ng/ml になるように添加し、培養ディッシュPには ET-1 を終 濃度 10ng/ml になるように添加、培養ディッシュQには Midkine を終濃度 10ng/ml になるように添加、培養ディッシュRには BMP4 を終濃度 10ng/ml になるように添加して培養を継続した。それから更に 2 日後、4 日後にも同様の培地交換と FGF-8, ET-1, Midkine あるいは BMP4 の添加を行った。

5-aza-Cを加えてから4週間後、細胞の形態を位相差顕微鏡下で観察した。その結果、MesP1 の強制発現によって筋管様細胞の数は大きく変化しなかった。また、FGF-8, ET-1, Midkine あるいは BMP4 を添加した培養ディッシュでは約5割の細胞が筋管様細胞となった。

次に、得られた筋管様細胞から RNA を回収して、該筋管様細胞で発現している遺伝子を配列番号71~78で示した合成オリゴヌクレオチドを用いて定量的 PCR 解析を行った。 その結果、MesP1 の強制発現により心筋に特異的な遺伝子である ANP の発現が亢進された。一方、FGF-8, ET-1, Midkine あるいは BMP4 は MesP1 の強制発現により促進される ANP の発現をさらに亢進することはなかった。

産業上の利用可能性

本発明によれば、心筋細胞の破壊ならびに変性を伴う心疾患の治療ならびに治療薬の探索に有効な骨髄細胞、増殖因子、ビタミン、接着分子、及びこれらの利用法が提供される。

「配列表フリーテキスト」

配列番号33-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号34-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号35-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号36-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号37-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号38-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号39-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号40-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号41-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号42-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号43-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号44-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号45-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号46-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号47-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号48-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号49-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号50-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号51-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号52-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号53-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号54-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号55-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号56-人工配列の説明:合成 DNA

配列番号57-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号58-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号59-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号60-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号61-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号62-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号63-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号64-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号65-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号66-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号67-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号68-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号69-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号70-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号71-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号72-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号73-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号74-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号75-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号76-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号77-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号78-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号79-人工配列の説明:合成 DNA 配列番号80-人工配列の説明:合成 DNA

請求の範囲

- 1. 生体組織または臍帯血から単離され、少なくとも心筋細胞に分化する能力を有する細胞。
 - 2. 生体組織が骨髄である、請求項1記載の細胞。
 - 3. 細胞が、多分化能幹細胞であることを特徴とする、請求項1または2記載の細胞。
- 4. 細胞が、少なくとも心筋細胞、血管内皮細胞に分化する能力を有する多分化能幹細胞である、請求項1~3のいずれか1項に記載の細胞。
- 5. 細胞が、少なくとも心筋細胞、脂肪細胞、骨格筋細胞、骨芽細胞、血管内皮細胞に分化する能力を有する多分化能幹細胞である、請求項1~4のいずれか1項に記載の細胞。
- 6. 細胞が、少なくとも心筋細胞、脂肪細胞、骨格筋細胞、血管内皮細胞、骨芽細胞、神経系細胞、肝細胞に分化する能力を有する多分化能幹細胞である、請求項1~5のいずれか1項に記載の細胞。
- 7. 細胞が、成体組織のいかなる細胞にも分化する能力を有する全能性幹細胞であることを特徴とする、請求項1~3記載の細胞。
- 8. 細胞がCD117陽性およびCD140陽性である、請求項1~7のいずれか1項に記載の細胞。
 - 9. 細胞が、さらに CD 34陽性である、請求項8記載の細胞。
 - 10. 細胞が、さらに CD 144陽性である、請求項9記載の細胞。
 - 11. 細胞が、さらに CD 144陰性である、請求項9記載の細胞。
 - 12. 細胞が、CD 34陰性である、請求項8記載の細胞。
 - 13. 細胞が、さらに CD 144陽性である、請求項12記載の細胞。
 - 14. 細胞が、さらに CD 144陰性である、請求項12記載の細胞。
- 15. 細胞が、さらに CD 14陰性、CD 45陰性、CD 90陰性、Flk-1陰性、CD 31陰性、CD 105陰性、CD 496陰性、CD 29陽性、CD 54陰性、CD 102陰性、CD 106陰性および CD 44陽性である、請求項10記載の細胞。
- 16. 細胞が、さらに CD 14陰性、CD 45陰性、CD 90陰性、Flk-1陰性、CD 31陰性、CD 105陰性、CD 496陰性、CD 496陰性、CD 29陽性、CD 54陰性、CD 102陰性、CD 105陰性、CD 105ዼ性、CD 10

106陰性および CD 44陽性である、請求項11記載の細胞。

17. 細胞が、さらに CD 14陰性、CD 45陰性、CD 90陰性、Flk-1陰性、CD 31陰性、CD 105陰性、CD 49b陰性、CD 49d陰性、CD 29陽性、CD 54陰性、CD 102陰性、CD 106陰性および CD 44陽性である、請求項12記載の細胞。

- 18. 細胞が、さらに CD 14陰性、CD 45陰性、CD 90陰性、Flk-1陰性、CD 31陰性、CD 105陰性、CD 496陰性、CD 496陰性、CD 29陽性、CD 54陰性、CD 102陰性、CD 106陰性および CD 44陽性である、請求項13記載の細胞。
 - 19. Hoechst 33342を取り込まない、請求項1記載の細胞。
- 20. 請求項1~19のいずれか1項に記載の細胞から誘導される心筋細胞のみに分化誘導される心筋前駆細胞。
- 21. 心室筋細胞に分化する能力を有する、請求項1~20のいずれか1項に記載の細胞。
- 22. 洞結節細胞に分化する能力を有する、請求項1~20のいずれか1項に記載の細胞。
- 23. 生体組織または臍帯血がほ乳動物由来のものである、請求項1~22のいずれか1項に記載の細胞。
- 24. ほ乳動物がマウス、ラット、モルモット、ハムスター、ウサギ、ネコ、イヌ、ヒツジ、ブタ、ウシ、ヤギ、サルおよびヒトから選ばれる1種である、請求項23記載の細胞。
- 25. 細胞が、マウス骨髄由来多分化能幹細胞 BMSC(FERM BP-7043)である、請求項1 ~8のいずれか1項に記載の細胞。
- 26. 染色体 DNA の脱メチル化により心筋細胞に分化する能力を有する、請求項1~25 のいずれか1項に記載の細胞。
- 27. 染色体 DNA の脱メチル化が、デメチラーゼ、5ーアザシチジンおよびジメチルスルフォキシド (DMSO) からなる群から選ばれる少なくとも1種によるものであることを特徴とする、請求項26記載の細胞。
- 28. デメチラーゼが、配列番号1記載で表されるアミノ酸配列を有するデメチラーゼである、請求項27記載の細胞。
 - 29. 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心

筋細胞への分化に働く因子により心筋細胞への分化が促進される請求項1~28のいずれか1項に記載の細胞。

- 30. 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子がサイトカイン、接着分子、ビタミン、転写因子および細胞外基質からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項29記載の細胞。
- 31. サイトカインが血小板由来増殖因子(PDGF)、繊維芽細胞増殖因子8(FGF-8)、エンドセリン1(ET1)、ミドカイン(Midkine)および骨形成因子4(BMP-4)からなる群から選ばれる少なくとも1種である、請求項30記載の細胞。
- 32. PDGF が配列番号3または5で表されるアミノ酸配列、FGF-8 が配列番号64で表されるアミノ酸配列、ET1 が配列番号66で表されるアミノ酸配列、ミドカインが配列番号68で表されるアミノ酸配列、BMP-4 が配列番号70で表されるアミノ酸配列をそれぞれ有する、請求項31記載の細胞。
- 33. 接着分子がゼラチン、ラミニン、コラーゲンおよびフィブロネクチンからなる群から選ばれる少なくとも1種である、請求項30記載の細胞。
 - 34. ビタミンがレチノイン酸である、請求項30記載の細胞。
- 35. 転写因子が、Nkx2.5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3、TEF-5 および MesP1 からなる群から選ばれる少なくとも1種である、請求項30記載の細胞。
- 36. Nkx2.5/Csx が配列番号9で表されるアミノ酸配列、GATA4 が配列番号11で表されるアミノ酸配列、MEF-2A が配列番号13で表されるアミノ酸配列、MEF-2B が配列番号15で表されるアミノ酸配列、MEF-2D が配列番号17で表されるアミノ酸配列、MEF-2D が配列番号19で表されるアミノ酸配列、dHAND が配列番号21で表されるアミノ酸配列、eHAND が配列番号23で表されるアミノ酸配列、TEF-1 が配列番号25で表されるアミノ酸配列、TEF-3 が配列番号27で表されるアミノ酸配列、TEF-5 が配列番号29で表されるアミノ酸配列、MesP1 が配列番号62で表されるアミノ酸配列をそれぞれ有する、請求項35記載の細胞。
- 37. 細胞外基質が心筋細胞由来の細胞外基質であることを特徴とする請求項30記載の細胞。

38. 線維芽細胞増殖因子-2(FGF-2)により心筋細胞への分化が抑制される請求項1 ~28のいずれか1項に記載の細胞。

- 39. FGF-2 が配列番号7または8記載のアミノ酸配列を有する FGF-2 である、請求項3 8記載の細胞。
- 40. 心臓に移植することにより心筋細胞または血管に分化する能力を有する請求項1 ~28のいずれか1項に記載の細胞。
- 41. 胚盤胞に移植すること、または心筋細胞と共培養を行うことにより、心筋に分化する能力を有する請求項1~28のいずれか1項に記載の細胞。
- 42. 核内受容体 PPAR-y を活性化因子により脂肪細胞に分化する能力を有する請求 項1~28のいずれか1項に記載の細胞。
- 43. 核内受容体 PPAR- y の活性化因子がチアゾリジオン骨格を有する化合物であることを特徴とする請求項42記載の細胞。
- 44. チアゾリジオン骨格を有する化合物がトログリタゾン、ピオグリタゾン、ロジグリタゾン からなる群から選ばれる少なくとも 1 種である、請求項43記載の細胞。
- 45. 胚盤胞に移植すること、または脳または脊髄に移植することにより、神経系細胞に 分化する能力を有する請求項1~28のいずれか1項に記載の細胞。
- 46. 胚盤胞に移植すること、または肝臓に移植することにより、肝細胞に分化する能力を有する請求項1~28のいずれか1項に記載の細胞。
- 47. 染色体 DNA の脱メチル化剤を用いて、請求項1~28のいずれか1項に記載の細胞から心筋を形成する方法。
- 48. 染色体 DNA の脱メチル化剤を用いて、請求項9記載の細胞から請求項12記載の細胞へ脱分化させる方法。
- 49. 染色体 DNA の脱メチル化剤を用いて、CD 117陰性および CD 140陽性の細胞から請求項8記載の細胞へ脱分化させる方法。
- 50. 染色体 DNA の脱メチル化剤が、デメチラーゼ、5ーアザシチジンおよび DMSO からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項48および49記載の方法。
 - 51. デメチラーゼが、配列番号1記載のアミノ酸配列で表されるデメチラーゼである、 請

求項50記載の方法。

52. 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子を用いることを特徴とする、請求項1~28のいずれか1項に記載の細胞から心筋を形成する方法。

- 53. 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子が、サイトカイン、接着分子、ビタミン、転写因子および細胞外基質からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項52記載の方法。
- 54. サイトカインが PDGF、繊維芽細胞増殖因子8 (FGF-8)、エンドセリン1(ET1)、ミドカイン(Midkine)および骨形成因子4(BMP-4)からなる群から選ばれる少なくとも1種である、請求項53記載の方法。
- 55. PDGF が配列番号3または5記載のアミノ酸配列、FGF-8 が配列番号64のアミノ酸配列、ET1 が配列番号66で表されるアミノ酸配列、ミドカインが配列番号68で表されるアミノ酸配列、BMP-4 が配列番号70で表されるアミノ酸配列をそれぞれ有する、請求項54記載の方法。
- 56. 接着分子がゼラチン、ラミニン、コラーゲンおよびフィブロネクチンからなる群から選ばれる少なくとも1種である、請求項53記載の方法。
 - 57. ビタミンがレチノイン酸である、請求項53記載の方法。
- 58. 転写因子が、Nkx2.5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3、TEF-5 および MesP1 からなる群から選ばれる少なくとも1種である、請求項53記載の方法。
- 59. Nkx2.5/Csx が配列番号9で表されるアミノ酸配列、GATA4 が配列番号11で表されるアミノ酸配列、MEF-2A が配列番号13で表されるアミノ酸配列、MEF-2B が配列番号1 5で表されるアミノ酸配列、MEF-2C が配列番号17で表されるアミノ酸配列、MEF-2D が配列番号19で表されるアミノ酸配列、dHAND が配列番号21で表されるアミノ酸配列、eHAND が配列番号25で表されるアミノ酸

配列、TEF-3が配列番号27で表されるアミノ酸配列、TEF-5が配列番号29で表されるアミノ酸配列を有する、MesP1が配列番号62で表されるアミノ酸配列をそれぞれ有する、請求

項58記載の方法。

60. 細胞外基質が心筋細胞由来の細胞外基質であることを特徴とする請求項53記載の方法。

- 61. 核内受容体 PPAR- y を活性化する因子を用いることを特徴とする、請求項1~28のいずれか1項に記載の細胞から脂肪細胞を分化させる方法。
- 62. 核内受容体 PPAR-γの活性化因子がチアゾリジオン骨格を有する化合物であることを特徴とする請求項61記載の方法。
- 63. チアゾリジオン骨格を有する化合物がトログリタゾン、ピオグリタゾン、ロジグリタゾン からなる群から選ばれる少なくとも 1 種である、請求項62記載の方法。
- 64. 染色体 DNA の脱メチル化剤を有効成分として含有することを特徴とする心筋形成剤。
- 65. 染色体 DNA の脱メチル化剤がデメチラーゼ、5ーアザシチジンおよび DMSO からなる群から選ばれる少なくとも1種である、請求項64記載の心筋形成剤。
- 66. デメチラーゼが、配列番号1記載のアミノ酸配列で表されるデメチラーゼである、請求項65記載の心筋形成剤。
- 67. 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心 筋細胞への分化に働く因子を有効成分として含有する心筋形成剤。
- 68. 胎児の心臓発生領域で発現している因子または胎児の心臓発生段階において心筋細胞への分化に働く因子が、サイトカイン、接着分子、ビタミン、転写因子および細胞外基質からなる群から選ばれる少なくとも1種であることを特徴とする、請求項67記載の心筋形成剤。
- 69. サイトカインが PDGF、繊維芽細胞増殖因子8 (FGF-8)、エンドセリン1(ET1)、ミドカイン(Midkine)、骨形成因子4(BMP-4)からなる群から選ばれる少なくとも1種である、請求項68記載の心筋形成剤。
- 70. PDGF が配列番号3または5記載のアミノ酸配列、FGF-8 が配列番号64のアミノ酸配列、ET1 が配列番号66で表されるアミノ酸配列、ミドカインが配列番号68で表されるアミノ酸配列、BMP-4 が配列番号70で表されるアミノ酸配列をそれぞれ有する、請求項69記載の心筋形成剤。

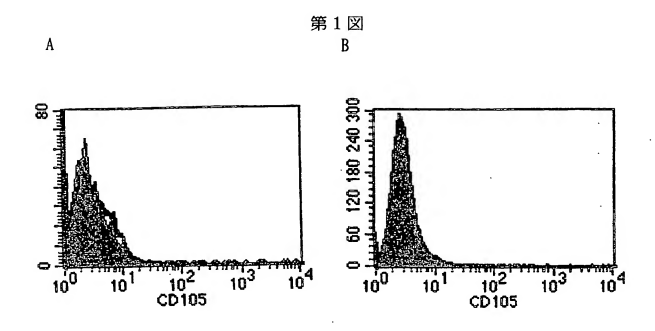
71. 接着分子がゼラチン、ラミニン、コラーゲンおよびフィブロネクチンからなる群から選ばれる少なくとも1種である、請求項68記載の心筋形成剤。

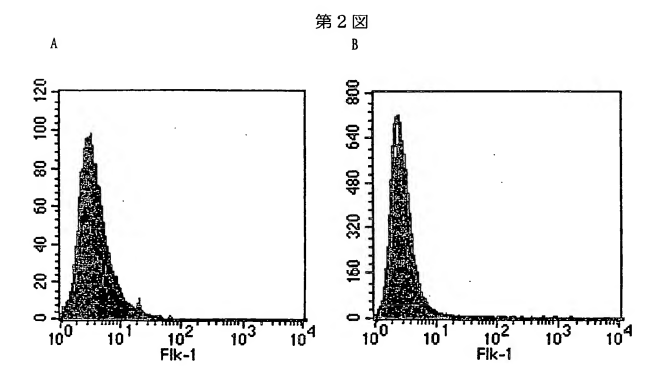
- 72. ビタミンがレチノイン酸である、請求項71記載の心筋形成剤。
- 73. 転写因子が、Nkx2.5/Csx、GATA4、MEF-2A、MEF-2B、MEF-2C、MEF-2D、dHAND、eHAND、TEF-1、TEF-3、TEF-5 および MesP1 からなる群から選ばれる少なくとも1種である、請求項68記載の心筋形成剤。
- 74. Nkx2.5/Csx が配列番号9記載のアミノ酸配列で表される、GATA4 が配列番号11 記載のアミノ酸配列、MEF-2A が配列番号13記載のアミノ酸配列、MEF-2B が配列番号1 5記載のアミノ酸配列、MEF-2D が配列番号1 7記載のアミノ酸配列、MEF-2D が配列番号 19記載のアミノ酸配列、dHAND が配列番号21記載のアミノ酸配列、eHAND が配列番号2 3記載のアミノ酸配列、TEF-1 が配列番号25記載のアミノ酸配列、TEF-3 が配列番号27 記載のアミノ酸配列、TEF-5 が配列番号29記載のアミノ酸配列、MesP1 が配列番号62記載のアミノ酸配列でそれぞれ表される、請求項73記載の心筋形成剤。
- 75. 細胞外基質が心筋細胞由来の細胞外基質であることを特徴とする請求項68記載の心筋形成剤。
- 76. 請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、心臓疾患により破壊された心臓を再生する方法。
 - 77. 請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞を有効成分とする心臓再生薬。
- 78. 心臓の先天性遺伝子疾患での変異遺伝子に対する野生型遺伝子が導入された 請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、先天性遺伝子疾患 での変異遺伝子に対する野生型遺伝子を心筋へ特異的に輸送する方法。
- 79. 心臓の先天性遺伝子疾患での変異遺伝子に対する野生型遺伝子が導入された 請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞を有効成分として含有する心臓疾患治療薬。
- 80. 請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞を免疫原として用いることを特徴とする、 該細胞を特異的に認識する抗体を取得する方法。
- 81. 請求項80記載の方法で取得された抗体を用いることを特徴とする、請求項1~48のいずれか1項に記載の心筋細胞への分化能を有する細胞を単離する方法。
 - 82. 請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞に

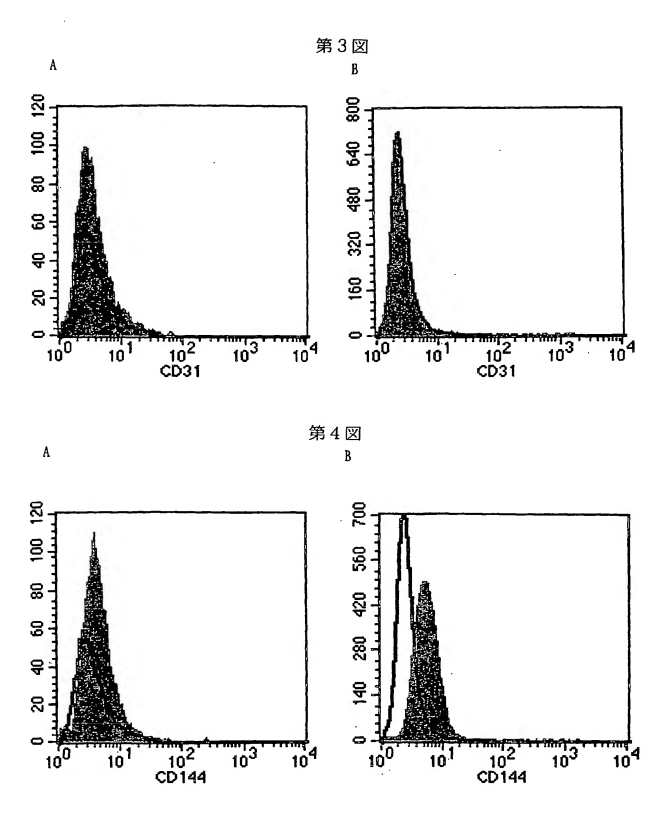
特異的な表面抗原を取得する方法。

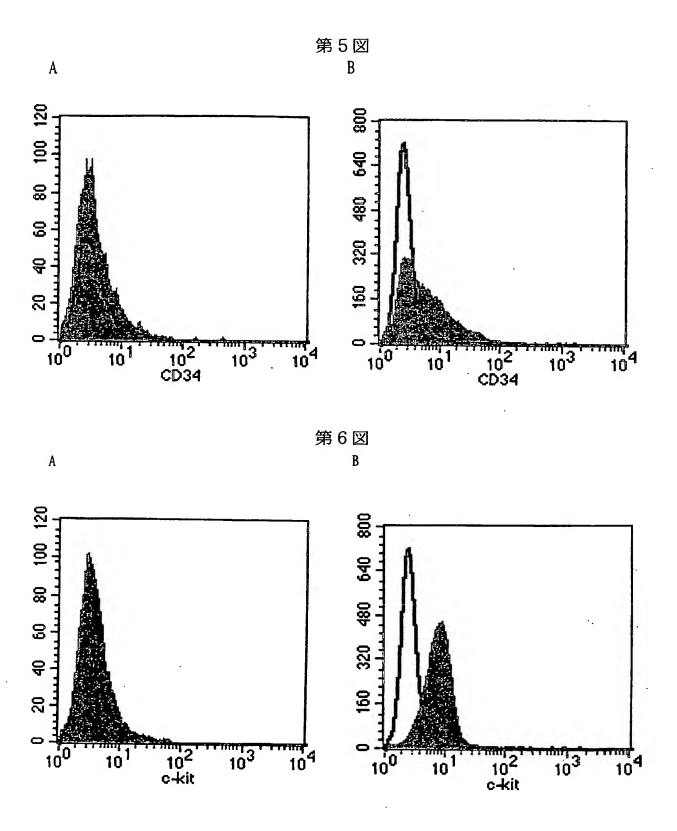
83. 請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞を増殖する因子をスクリーニングする方法。

- 84. 請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞の心筋細胞への分化を誘導する因子をスクリーニングする方法。
- 85. 請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞を用いることを特徴とする、該細胞を不死化する因子をスクリーニングする方法。
- 86. 請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞にテロメラーゼを発現させることを特徴とする、該細胞の不死化方法。
- 87. テロメラーゼが、配列番号31記載で表されるアミノ酸配列を有するテロメラーゼである請求項86記載の方法。
- 88. テロメラーゼを発現させることにより、不死化させた請求項1~46のいずれか1項に 記載の細胞を有効成分として含有する心臓疾患治療薬。
- 89. テロメラーゼが、配列番号31記載で表されるアミノ酸配列を有するテロメラーゼである請求項88記載の治療薬。
 - 90. 請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞を含んだ培養上清。
- 91. 請求項90記載の培養上清を用いることを特徴とする、請求項1~46のいずれか1項に記載の細胞を心筋細胞に分化誘導する方法。

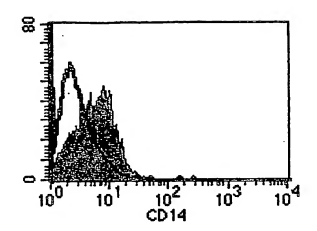


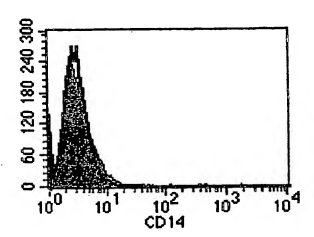




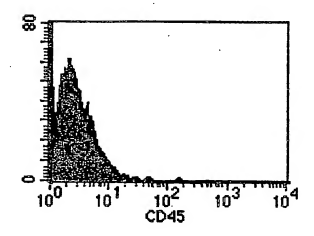


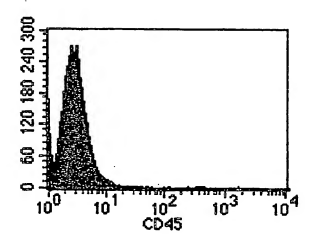


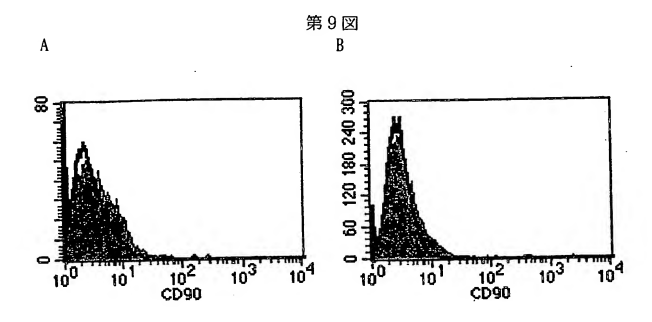


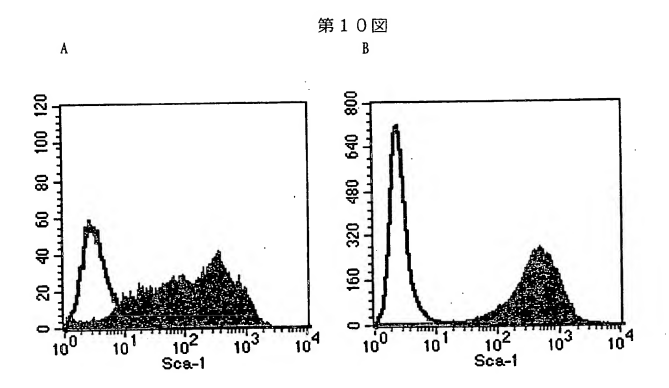


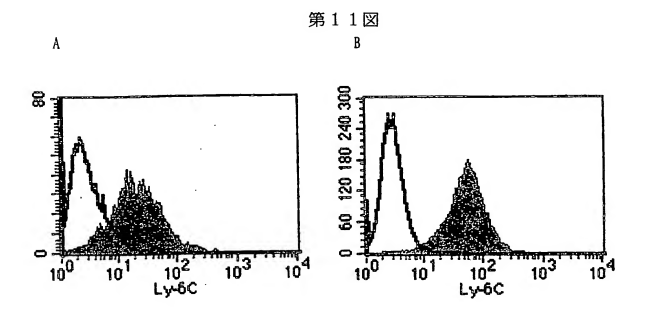
第8図 A B

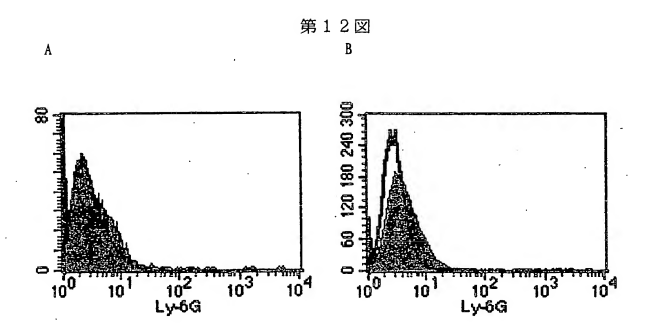


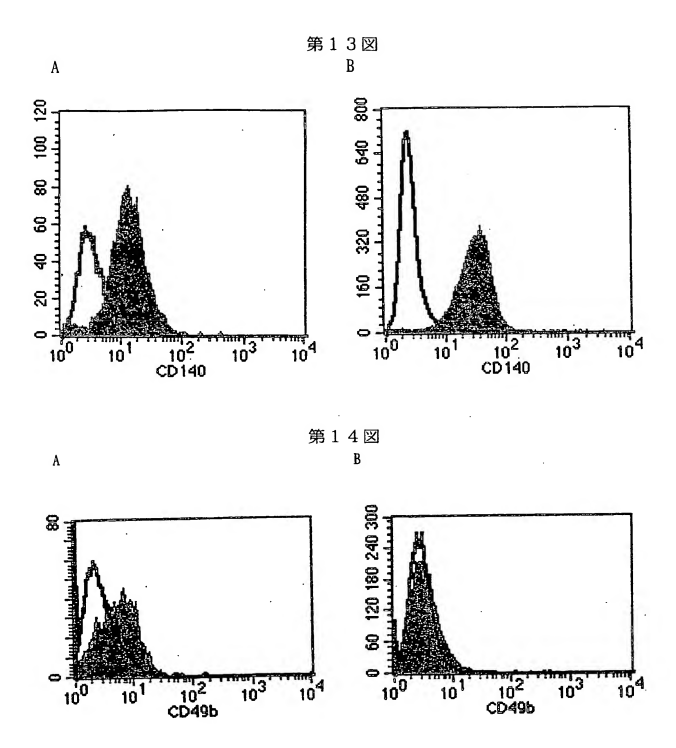


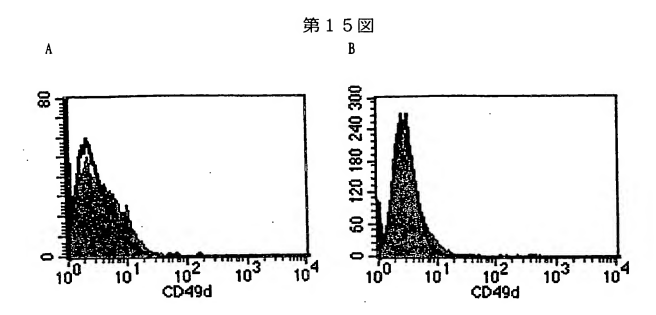


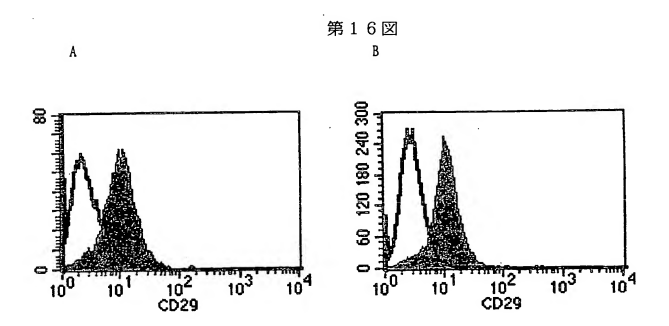


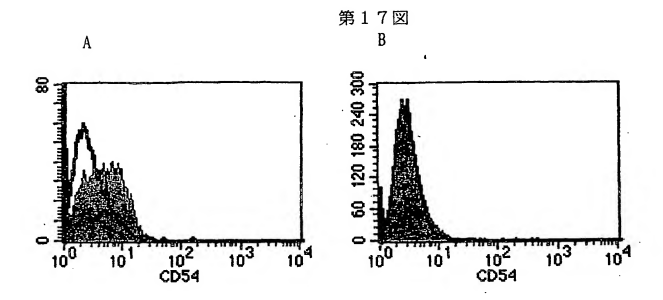


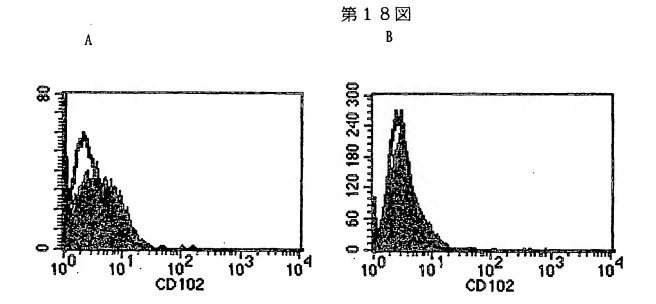


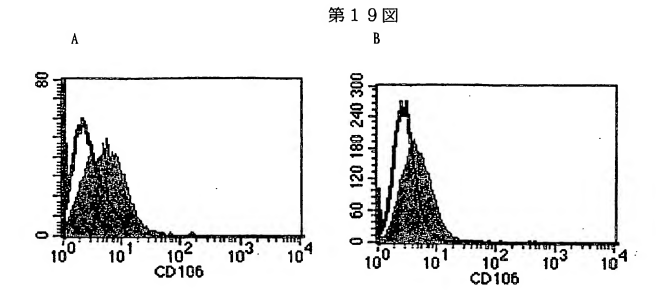


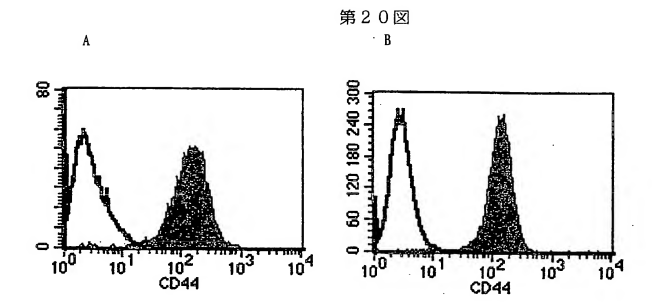












配列表

SEQUENCING LISTING

<110> KYOWA HAKKO KOGYO CO., LTD

<111> THE CELL HAVING THE POTENTIALITY OF DIFFERENTIATION INTO CARDIOMYOCYTES

<130> 11217W03

<140>

<141>

<150> H11-372826

<151> 1999-12-28

<150> PCT-JP00-01148

<151> 2000-02-28

<150> PCT-JP00-07741

<151> 2000-11-02

<160>80

<170> PatentIn Ver.2.0

<210> 1

<211> 411

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 1

Met Arg Ala His Pro Gly Gly Gly Arg Cys Cys Pro Glu Glu Glu
1 5 10 15

Gly Glu Ser Ala Ala Gly Gly Ser Gly Ala Gly Gly Asp Ser Ala Ile 20 25 30

Glu Gln Gly Gln Gly Ser Ala Leu Ala Pro Ser Pro Val Ser Gly
35 40 45

Val	Arg 50	Arg	Glu	Gly	Ala	Arg 55	Gly	Gly	Gly	Arg	Gly 60	Arg	Gly	Arg	Trp
Lys 65	Gln	Ala	Gly	Arg	Gly 70	Gly	Gly	Val	Cys	Gly 75	Arg	Gly	Arg	Gly	Arg 80
Gly	Arg	Gly	Arg	Gly 85	Arg	Gly	Arg	Gly	Arg 90	Gly	Arg	Gly	Arg	Gly 95	Arg
Pro	Pro	Ser	Gly 100	Gly	Ser	Gly	Leu	Gly 105	Gly	Asp	Gly	Gly	Gly 110	Cys	Gly
Gly	Gly	Gly 115	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly 120	Ala	Pro	Arg	Arg	Glu 125	Pro	Val	Pro
Phe	Pro 130	Ser	Gly	Ser	Ala	Gly 135	Pro	Gly	Pro	Arg	Gly 140	Pro	Arg	Ala	Thr
Glu 145	Ser	Gly	Lys		Met 150	Asp	Cys	Pro	Ala	Leu 155	Pro	Pro	Gly	Trp	Lys 160
Lys	Glu	Glu	Val	Ile 165	Arg	Lys	Ser	Gly	Leu 170	Ser	Ala	Gly	Lys	Ser 175	Asp
Val	Ty.r	Tyr	Phe 180	Ser	Pro	Ser	Gly	Lys 185	Lys	Phe	Arg	Ser	Lys 190	Pro	Gln
Leu	Ala	Arg 195	Tyr	Leu	Gly	Asn	Thr 200	Val	Asp	Leu	Ser	Ser 205	Phe	Asp	Phe
Arg	Thr 210	Gly	Lys	Met	Met	Pro 215	Ser	Lys	Leu	Gln	Lys 220	Asn	Lys	Gln	Arg
Leu 225	Arg	Asn	Asp	Pro	Leu 230	Asn	Gln	Asn	Lys	Gly 235	Lys	Pro	Asp	Leu	Asn 240
Thr	Thr	Leu	Pro	11e 245	Arg	Gln	Thr	Ala	Ser 250	Ile	Phe	Lys	Gln	Pro 255	Val
Thr	Lys	Val	Thr 260	Asn	His	Pro	Ser	Asn 265	Lys	Val	Lys	Ser	Asp 270	Pro	Gln
Arg	Met	Asn 275	Glu	Gln	Pro	Arg	Gln 280	Leu	Phe	Trp	Glu	Lys 285	Arg	Leu	Gln
Gly	Leu 290	Ser	Ala	Ser	Asp	Val 295	Thr	Glu	Gln	Ile	11e 300	Lys	Thr	Met	Glu
Leu 305	Pro	Lys	Gly	Leu	Gln 310	Gly	Val	Gly	Pro	Gly 315	Ser	Asn	Asp	Glu	Thr 320
Leu	Leu	Ser	Ala	Val 325	Ala	Ser	Ala	Leu	His 330	Thr	Ser	Ser	Ala	Pro 335	Ile

Thr	Gly	Gln	Val 340	Ser	Ala	Ala	Val	Glu 345	Lys	Asn	Pro			Trp	Leu	
4	TL	C		Dno	Lou	C	I		DL.	11.	W- 1		350	C1	A	
ASII	ınr	ser 355	6111	rro	Leu	СУS	360	Ala	rne	116	vai	365	ASP	GIU	ASP	
Ile	Arg	Lys	Gln	Glu	Glu	Arg	Val	Gln	Gln	Val	Arg	Lys	Lys	Leu	Glu	
	370					375		•			380					
Glu	Ala	Leu	Met	Ala	Asp	Ile	Leu	Ser	Arg	Ala	Ala	Asp	Thr	Glu	Glu	
385					390					395					400	
Met	Asp	Ile	Glu	Met	Asp	Ser	Gly	Asp	Glu	Ala						
				405					410							
<210)> 2															
<211	1> 12	233														
<212	2> Di	IA.														
<213	3> Ho	omo s	sapie	ens												
<220)>															
	l> CI															
		l)((1236	3)												
<400)> 2															
					ggg											48
	Arg	Ala	His		Gly	Gly	Gly	Arg		Cys	Pro	Glu	Gln	Glu	Glu	
1	•			5					10					15		
					ggc											96
Gly	Glu	Ser		Ala	Gly	Gly	Ser	-	Ala	Gly	Gly	Asp		Ala	Ile	
			20					25					30			
			•		ggc											144
Glu	GIn		Gly	GIn	Gly	Ser		Leu	Ala	Pro	Ser		Val	Ser	Gly	
		35					40					45				
					gct											192
Val		Arg	Glu	Gly	Ala		Gly	Gly	Gly	Arg		Arg	Gly	Arg	Trp	
	50					55					60					
					ggc							-			_	240
	GIn	Ala	Gly	Arg	Gly	Gly	Gly	Val	Cys		Arg	Gly	Arg	Gly	_	
65					70					75					80	
					cgg								-			288
Gly	Arg	Gly	Arg		Arg	Gly	Arg	Gly	_	Gly	Arg	Gly	Arg	-	Arg	
				85					90					95		

ccc	ccg	agt	ggc	ggc	agc	ggc	ctt	ggc	ggc	gac	ggc	ggc	ggc	tgc	ggc	336
Pro	Pro	Ser	Gly	Gly	Ser	Gly	Leu	Gly	Gly	Asp	Gly	Gly	Gly	Cys	Gly	
			100					105					110			
ggc	ggc	ggc	agc	ggt	ggc	ggc	ggc	gcc	ccc	cgg	cgg	gag	ccg	gtc	cct	384
Gly	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Gly	Gly	Ala	Pro	Arg	Arg	Glu	Pro	Val	Pro	
		115					120					125				-
ttc	ccg	tcg	ggg	agc	gcg	ggg	ccg	ggg	ccc	agg	gga	ccc	cgg	gcc	acg	432
Phe	Pro	Ser	Gly	Ser	Ala	Gly	Pro	Gly	Pro	Arg	Gly	Pro	Arg	Ala	Thr	
	130				٠	135					140					
gag	agc	ggg	aag	agg	atg	gat	tgc	ccg	gcc	ctc	ccc	ccc	gga	tgg	aag	480
Glu	Ser	Gly	Lys	Arg	Met	Asp	Cys	Pro	Ala	Leu	Pro	Pro	Gly	Trp	Lys	
145					150					155					160	
aag	gag	gaa	gtg	atc	cga	aaa	tct	ggg	cta	agt	gct	ggc	aag	agc	gat	528
Lys	Glu	Glu	Val	Ile	Arg	Ļys	Ser	Gly	Leu	Ser	Ala	Gly	Lys	Ser	Asp	
				165					170					175		
gtc	tac	tac	ttc	agt	cca	agt	ggt	aag	aag	ttc	aga.	agc	aag	cct	cag	576
Val	Tyr	Tyr	Phe	Ser	Pro	Ser	Gly	Lys	Lys	Phe	Arg	Ser	Lys	Pro	Gln	
			180					185					190			
ttg	gca	agg	tac	ctg	gga	aat	act	gtt	gat	ctc	agc	agt	ttt	gac	ttc	624
Leu	Ala	Arg	Tyr	Leu	Gly	Asn	Thr	Val	Asp	Leu	Ser	${\tt Ser}$	Phe	Asp	Phe	
		195					200					205				
aga	act	gga	aag	atg	atg	cct	agt	aaa	tta	cag	aag	aac	aaa	cag	aga	672
Arg	Thr	Gly	Lys	Met	Met	Pro	Ser	Lys	Leu	Gln	Lys	Asn	Lys	Gln	Arg	
	210					215					220					
ctg	cga	aac	gat	cct	ctc	aat	caa	aat	aag	ggt	aaa	cca	gac	ttg	aat	720
Leu	Arg	Asn	Asp	Pro	Leu	Asn	Gln	Asn	Lys	Gly	Lys	Pro	Asp	Leu	Asn	
225					230					235					240	
aca	aca	ttg	cca	att	aga	caa	aca	gca	tca	att	ttc	aaa	caa	ccg	gta	768
Thr	Thr	Leu	Pro	lle	Arg	Gln	Thr	Ala	Ser	Ile	Phe	Lys	Gln	Pro	Val	
				245					250					255		
acc	aaa	gtc	aca	\mathbf{aat}	cat	\mathbf{cct}	agt	aat	aaa	gtg	aaa	tca	gac	cca	caa	816
Thr	Lys	Val	Thr	Asn	His	Pro	Ser	Asn	Lys	Val	Lys	Ser	Asp	Pro	Gln	
			260					265					270			
cga	atg	aat	gaa	cag	cca	cgt	cag	ctt	ttc	tgg	gag	aag	agg	cta	caa	864
Arg	Met	Asn	Glu	Gln	Pro	Arg	Gln	Leu	Phe	Trp	Glu	Lys	Arg	Leu	Gln	
		275					280					285				

gga	ctt	agt	gca	tca	gat	gta	aca	gaa	caa	att	ata	aaa	acc	atg	gaa	912
Gly	Leu	Ser	Ala	Ser	Asp	Val	Thr	Glu	Gln	lle	Ile	Lys	Thr	Met	Glu	
	290					295					300					
cta	ccc	aaa	ggt	ctt	caa	gga	gtt	ggt	cca	ggt	agc	aat	gat	gag	acc	960
Leu	Pro	Lys	Gly	Leu	Gln	Gly	Val	Gly	Pro	Gly	Ser	Asn	Asp	Glu	Thr	
305					310					315					320	
ctt	tta	tct	gct	gtt	gcc	agt	gct	ttg	cac	aca	agc	tct	gcg	cca	atc.	1008
Leu	Leu	Ser	Ala	Val	Ala	Ser	Ala	Leu	His	Thr	Ser	Ser	Ala	Pro	Ile	
				325					330					335		
aca	ggg	caa	gtc	tcc	gct	gct	gtg	gaa	aag	aac	cct.	gct	gtt	tgg	ctt	1056
Thr	Gly	Gln	Val	Ser	Ala	Ala	Val	Glu	Lys	Asn	Pro	Ala	Val	Trp	Leu	
			340					345					350			
aac	aca	tct	caa	ccc	ctc	tgc	aaa	gct	ttt	\boldsymbol{att}	gtc	aca	gat	gaa	gac	1104
Asn	Thr	Ser	Gln	Pro	Leu	Cys	Lys	Ala	Phe	Ile	Val	Thr	Asp	·Glu	Asp	•
		355					360					365				
atc	agg	aaa	cag	gaa	gag	cga	gta	\mathbf{cag}	caa	gta	cgc	aag	aaa	ttg	gaa	1152
He	Arg	Lys	Gln	Glu	Glu	Arg	Val	Gln	Gln	Val	Arg	Lys	Lys	Leu	Glu	
	370					375					380					
gaa	gca	ctg	atg	gca	gac	atc	ttg	tcg	cga	gct	gct	gat	aca	gaa	gag	1200
Glu	Ala	Leu	Met	Ala	Asp	He	Leu	Ser	Arg	Ala	Ala	Asp	Thr	Glu	Glu	
385					390					395					400	
atg	gat	att	gaa	atg	gac	agt	gga	gat	gaa	gcc						1233
Met	Asp	He	Glu	Met	Asp	Ser	Gly	Asp	Glu	Ala						
				405					410		•					
<210)> 3															
<211	> 19	96														
<212	2> PE	ΥT														
<213	3> Ho	omo s	sapie	ens												
<400)> 3															
Met	Arg	Thr	Leu	Ala	Cys	Leu	Leu	Leu	Leu	Gly	Cys	Gly	Tyr	Leu	Ala	
1				5					10					15		
His	Val	Leu	Ala	Glu	Glu	Ala	Glu	Ile	Pro	Arg	Glu	Val	Ile	Glu	Arg	
			20					25					30			
Leu	Ala	Arg	Ser	Gln	Ile	His	Ser	Ile	Arg	Asp	Leu	Gln	Arg	Leu	Leu	
		35					40					45				
Glu	Ile	Asp	Ser	Val	Gly	Ser	Glu	Asp	Ser	Leu	Asp	Thr	Ser	Leu	Arg	

	50					55					60					
Ala	His	Gly	Val	His	Ala	Thr	Lys	His	Val	Pro	Glu	Lys	Arg	Pro	Leu	
65					70					75					80	
Pro	Ile	Arg	Arg	Lys	Arg	Ser	Ile	Glu	Glu	Ala	Val	Pro	Ala	Val	Cys	
			,	85					90					95		
Lys	Thr	Arg	Thr	Val	Ile	Tyr	Glu	Ile	Pro	Arg	Ser	Gln	Val	Asp	Pro	
			100					105					110			
Thr	Ser	Ala	Asn	Phe	Leu	Ile	Trp	Pro	Pro	Cys	Val	Glu	Val	Lys	Arg	
		115					120					125				
Cys	Thr	Gly	Cys	Cys	Asn	Thr	Ser	Ser	Val	Lys	Cys	Gln	Pro	Ser	Arg	
	130					135					140					
Val	His	His	Arg	Ser	Val	Lys	Val	Ala	Lys	Val	Glu	Tyr	Val	Arg	Lys	•
145					150					155					160	
Lys	Pro	Lys	Leu		Glu	Val	Gln	Val		Leu	Glu	Glu	His	Leu	Glu	
				165					170					175		
Cys	Ala	Cys		Thr	Thr	Ser	Leu		Pro	Asp	Tyr	Arg		Glu	Asp	
			180					185					190			
Thr	Asp		Arg													
.044	s. 4	195														
)> 4	20														
	1> 58															
	2> D1															
<220	3> Ho >>	OMO S	sapre	ens												
)> 1> CI	20														
	3> (1		′501`	`												
)> 4	. / • • ١	(001)	,												
		acc	t.t.ø	get	tec	ctg	ctg	ctc	ctc	ጀጀር	tøc	gga	tac	ctc	ጀ ቦቦ	48
												Gly			_	10
. 1		****	Dou	5	0,0	Dog	Dog	Dou	10	u.,	0,0	u ₁ ,	1,1	15	niu	
	gtt	ctg	gcc	gag	gaa	gcc	gag	atc		cgc	gag	gtg	atc		agg	96
												Val				00
			20					25		0			30		0	
ctg	gcc	cgc		cag	atc	cac	agc		cgg	gac	ctc	cag		ctc	ctg	144
												Gln				
		35					40		-	•		45	-			

gag	ata	gac	tcc	gta	ggg	agt	gag	gat	tct	ttg	gac	acc	agc	ctg	aga	192
Glu	Ile	Asp	Ser	Val	Gly	Ser	Glu	Asp	Ser	Leu	Asp	Thr	Ser	Leu	Arg	
	50					55					60					
gct	cac	ggg	gtc	cac	gcc	act	aag	cat	gtg	ccc	gag	aag	cgg	ccc	ctg	240
Ala	His	Gly	Val	His	Ala	Thr	Lys	His	Val	Pro	Glu	Lys	Arg	Pro	Leu	
65					70					7 5					80	
ccc	att	cgg	agg	aag	aga	agc	atc	gag	gaa	gct	gtc	ccc	gct	gtc	tgc	288
Pro	lle	Arg	Arg	Lys	Arg	Ser	Ile	Glu	Glu	Ala	Val	Pro	Ala	Val	Cys	
				85					90					95		
aag	acc	agg	acg	gtc	att	tac	gag	att	cct	cgg	agt	cag	gtc	gac	ccc	336
Lys	Thr	Arg	Thr	Val	Ile	Tyr	Glu	Ile	Pro	Arg	Ser	Gln	Val	Asp	Pro	
			100					105					110			
acg	tcc	gcc	aac	ttc	ctg	atc	tgg	ccc	ccg	tgc	gtg	gag	gtg	aaa	cgc	384
Thr	Ser	Ala	Asn	Phe	Leu	Ile	Trp	Pro	Pro	Cys	Val	Glu	Val	Lys	Arg	
		115					120					125				
tgc	acc	ggc	tgc	tgc	aac	acg	agc	agt	gtc	aag	tgc	cag	ccc	tcc	cgc	432
Cys	Thr	Gly	Cys	Cys	Asn	Thr	Ser	Ser	Val	Lys	Cys	Gln	Pro	Ser	Arg	
	130					135					140		•			
gtc	cac	cac	cgc	agc	gtc	aag	gtg	gcc	aag	gtg	gaa	tac	gtc	agg	aag	480
Val	His	His	Arg	Ser	Val	Lys	Val	Ala	Lys	Val	Glu	Tyr	Val	Arg	Lys	
145					150					155					160	
aag	cca	aaa	tta	aaa	gaa	gtc	cag	gtg	agg	tta	gag	gag	cat	ttg	gag	528
Lys	Pro	Lys	Leu	Lys	Glu	Val	Gln	Val	Arg	Leu	Glu	Glu	His	Leu	Glu	
				165					170					175		
tgc	gcc	tgc	gcg	acc	aca	agc	ctg	aat	ccg	gat	tat	cgg	gaa	gag	gac	576
Cys	Ala	Cys	Ala	Thr	Thr	Ser	Leu	Asn	Pro	Asp	Tyr	Arg	Glu	Glu	Asp	
			180	•				185					190			
acg	gat	gtg	agg													588
Thr	Asp	Val	Arg													
		195														
<210)> 5															
<211	> 24	11														
<212	2> PF	₹T														
<213	3> Hc	omo s	sapie	ens												
<400)> 5															
Met	Asn	Arg	Cys	Trp	Ala	Leu	Phe	Leu	Ser	Leu	Cys	Cys	Tyr	Leu	Arg	

1				5					10					15	
Leu	Val	Ser	Ala	Glu	Gly	Asp	Pro	Ile	Pro	Glu	Glu	Leu	Tyr	Glu	Met
			20					25					30		
Leu	Ser	Asp	His	Ser	Ile	Arg	Ser	Phe	Asp	Asp	Leu	Gln	Arg	Leu	Leu
		35					40					45			
His	Gly	Asp	Pro	Gly	Glu	Glu	Asp	Gly	Ala	Glu	Leu	Asp	Leu	Asn	Met
	50					55					60				
	Arg	Ser	His	Ser		Gly	Glu	Leu	Glu		Leu	Ala	Arg	Gly	Arg
65					70		_			75					80
Arg	Ser	Leu	Gly		Leu	Thr	He	Ala		Pro	Ala	Met	Ile	Ala	Glu
_	_			85					90					95	
Cys	Lys	Thr		Thr	Glu	Val	Phe		Ile	Ser	Arg	Arg		lle	Asp
	m)		100		21			105	_	_	_		110		
Arg	Thr		Ala	Asn	Phe	Leu		Trp	Pro	Pro	Cys		Glu	Val	Gln
A	0	115	01	0	0		120			17 1	0.3	125		ъ.	7 11
Arg		5er	GIY	Cys	Cys		Asn	Arg	Asn	vai		Cys	Arg	Pro	Thr
01 m	130	Cln	Ton	Avora	Dno	135	C1	V - 1	A	T	140	C1	T 7 _	17 1	
145	Val	GIII	Leu	Arg	150	Val	GIII	vai	Arg		116	GIU	116	Val	
	Ive	Dro	ماا	Pho		Lvc	A10	The	Val	155	Lou	Cl.	Acn	His	160
цуз	цуз	110	116	165	nys	பில	Ala	1111	170	1111	ьeu	Ulu	veh	175	ьеu
Ala	Cvs	Lve	Cvs		Thr	Val	Δla	Δla		Δrσ	Pro	Val	Thr	Arg	Car
mu	0,5	шуз	180	oru	1111	vai	Mia	185	Mid	мБ	110	Vai	190	AI S	DCI
Pro	Glv	Glv		Gln	Glu	Gln	Arg		Ī.ve	Thr	Pro	Gln		Arg	Val
		195	501	0111		4111	200		ш, о			205	1111	m s	, 61
Thr	Ile		Thr	Val	Arg	Val		Arg	Pro	Pro	Lvs		Lvs	His	Arg
	210					215		0			220		_, _		•••
Lys	Phe	Lys	His	Thr	His	Asp	Lys	Thr	Ala	Leu	Lys	Glu	Thr	Leu	Gly
225					230	_				235	•				240
Ala															
<210	> 6														
<211	> 72	23													
<212	> DN	IA,													
<213	> Ho	omo s	sapie	ens											
<220	>							÷							
<221	> CI	S													

<223> (1)...(726) <400> 6 48 Met Asn Arg Cys Trp Ala Leu Phe Leu Ser Leu Cys Cys Tyr Leu Arg 1 ctg gtc agc gcc gag ggg gac ccc att ccc gag gag ctt tat gag atg 96 Leu Val Ser Ala Glu Gly Asp Pro Ile Pro Glu Glu Leu Tyr Glu Met 20 25 30 ctg agt gac cac tcg atc cgc tcc ttt gat gat ctc caa cgc ctg ctg 144 Leu Ser Asp His Ser Ile Arg Ser Phe Asp Asp Leu Gln Arg Leu Leu 35 40 45 cac gga gac ccc gga gag gaa gat ggg gcc gag ttg gac ctg aac atg 192 His Gly Asp Pro Gly Glu Glu Asp Gly Ala Glu Leu Asp Leu Asn Met . 50 55 acc cgc tcc cac tct gga ggc gag ctg gag agc ttg gct cgt gga aga 240 Thr Arg Ser His Ser Gly Gly Glu Leu Glu Ser Leu Ala Arg Gly Arg 65 70 75 agg agc ctg ggt tcc ctg acc att gct gag ccg gcc atg atc gcc gag 288 Arg Ser Leu Gly Ser Leu Thr Ile Ala Glu Pro Ala Met Ile Ala Glu 85 90 95 tgc aag acg cgc acc gag gtg ttc gag atc tcc cgg cgc ctc ata gac 336 Cys Lys Thr Arg Thr Glu Val Phe Glu Ile Ser Arg Arg Leu Ile Asp 100 105 110 cgc acc aac gcc aac ttc ctg gtg tgg ccg ccc tgt gtg gag gtg cag 384 Arg Thr Asn Ala Asn Phe Leu Val Trp Pro Pro Cys Val Glu Val Gln 120 ege tge tee gge tge tge aac aac ege aac gtg eag tge ege eec acc 432 Arg Cys Ser Gly Cys Cys Asn Asn Arg Asn Val Gln Cys Arg Pro Thr 130 135 140 cag gtg cag ctg cga cct gtc cag gtg aga aag atc gag att gtg cgg 480 Gln Val Gln Leu Arg Pro Val Gln Val Arg Lys Ile Glu Ile Val Arg 145 150 155 160 aag aag cca atc ttt aag aag gcc acg gtg acg ctg gaa gac cac ctg 528 Lys Lys Pro Ile Phe Lys Lys Ala Thr Val Thr Leu Glu Asp His Leu 165 170 gca tgc aag tgt gag aca gtg gca gct gca cgg cct gtg acc cga agc 576

Ala	Cys	Lys	Cys 180	Glu	Thr	Val	Ala	Ala 185	Ala	Arg	Pro	Val	Thr 190	Arg	Ser	
ccg	ggg	ggt		cag	gag	cag	cga		aaa	acg	ccc	caa		cgg	gtg	624
				_	Glu											
	•	195					200					205		0		
acc	att		acg	gtg	cga	gtc		cgg	ссс	ссс	aag		aag	cac	cgg	672
_				_	Arg	_										
	210				•	215		Ū			220	-			Ū	
aaa		aag	cac	acg	cat		aag	acg	gca	ctg		gag	acc	ctt	gga	720
	_				His					-						
225					230					235					240	
gcc																723
Ala																
<210)> 7															
<21	l> 15	55														
<212	2> PF	TS	•													
<213	3> Hc	omo s	sapie	ens												
<400)> 7															
Met	Ala	Ala	Gly	Ser	Ile	Thr	Thr	Leu	Pro	Ala	Leu	Pro	Glu	Asp	Gly	
. 1				5					10					15		
Gly	Ser	Gly	Ala	Phe	Pro	Pro	Gly	His	Phe	Lys	Asp	Pro	Lys	Arg	Leu	
			20					25					30			
Tyr	Cys	Lys	Asn	Gly	Gly	Phe	Phe	Leu	Arg	Ile	His	Pro	Asp	Gly	Arg	
		35					40					45				
Val	Asp	Gly	Val	Arg	Glu	Lys	Ser	Asp	Pro	His	Ile	Lys	Leu	Gln	Leu	
	50				•	55					60					
Gln	Ala	Glu	Glu	Arg	Gly	Val	Val	Ser	He	Lys	Gly	Val	Cys	Ala	Asn	
65					70					7 5					80	
Arg	Tyr	Leu	Ala	Met	Lys	Glu	Asp	Gly	Arg	Leu	Leu	Ala	Ser	Lys	Cys	
				85	٠.				90					95		
Val	Thr	Asp	Glu	Cys	Phe	Phe	Phe	Glu	Arg	Leu	Glu	Ser	Asn	Asn	Tyr	
			100					105					110			
Asn	Thr	Tyr	Arg	Ser	Arg	Lys	Tyr	Thr	Ser	Trp	Tyr	Val	Ala	Leu	Lys	
		115					120					125				
Arg	Thr	Gly	Gln	Tyr	Lys	Leu	Gly	Ser	Lys	Thr	Gly	Pro	Gly	Gln	Lys	
	130					135					140					

Ala 145	lle	Leu	Phe	Leu	Pro 150	Met	Ser	Ala	Lys	Ser						
)> 8															
	> 46	35			•											
	?> DN															
	3> Ho		sapie	ens												
<220			•													
<221	> CI	S														
<223	3> (1	1)((468))												
<400)> 8															
atg	gca	gcc	ggg	agc	atc	acc	acg	ctg	ccc	gcc	ttg	ccc	gag	gat	ggc	48
Met	Ala	Ala	Gly	Ser	Ile	Thr	Thr	Leu	Pro	Ala	Leu	Pro	Glu	Asp	Gly	
1				5					10					15		
ggc	agc	ggc	gcc	ttc	ccg	ccc	ggc	cac	ttc	aag	gac	CCC.	aag	cgg	ctg	96
Gly	Ser	Gly	Ala	Phe	Pro	Pro	Gly	His	Phe	Lys	Asp	Pro	Lys	Arg	Leu	
			20					25					30			
tac	tgc	aaa	aac	ggg	ggc	ttc	ttc	ctg	cgc	atc	cac	ccc	gac	ggc	cga	144
Tyr	Cys		Asn	Gly	Gly	Phe		Leu	Arg	Ile	His		Asp	Gly	Arg	
		35					40					45				
									cct					_		192
Val		Gly	Val	Arg	Glu		Ser	Asp	Pro	His		Lys	Leu	GIn	Leu	
	50					55					60		4 .4			0.40
					_				atc							240
	Ala	GIU	GIU	Arg		vai	vaı	ser	Ile		Gly	vai	Cys	Ala		
65	+	.+	+	.+	70		~ 0+	~~	0.010	75	.+	an t	+ . +		80	200
									aga							288
Arg	lyr	Leu	Ala	ме t 85	гуs	ulu	изр	GIY	Arg 90	Leu	Leu	Ala	Sel	95	Cys	
σt t	2 C 0*	oat	മാര		tte	+++	+++	σ22	cga	ttσ	ത്മമ	tet	aat		tac	336
									Arg							550
141	1111	лор	100	0,3	1110	THE	1110	105	m 5	DCu	Ulu	DCI	110	non	1,11	
aat	act.	tac		tca	agg	aaa	tac		agt	tee	t.at.	gt.g		t.t.g	aaa	384
				•					Ser							001
		115	*** 6	001	6	,,, U	120		501	P	* J *	125	1144	Dou	<i>,</i> G	
cga	act		cag	tat	aaa	ctt		tcc	aaa	aca	gga		ggg	cag	aaa	432
									Lys		_					

	130					135					140					
gct	ata	ctt	ttt	ctt	cca	atg	tct	gct	aag	agc						465
Ala	lle	Leu	Phe	Leu	Pro	Met	Ser	Ala	Lys	Ser						
145					150					155						
<210	0> 9															
<21	1> 3	24														
<212	2> PI	RT														
<213	3> He	omo :	sapi	ens												
<400	0> 9															
Met	Phe	Pro	Ser	Pro	Ala	Leu	Thr	Pro	Thr	Pro	Phe	Ser	Val	Lys	Asp	
1				5					10					15		
lle	Leu	Asn	Leu	Glu	Gln	Gln	Gln	Arg	Ser	Leu	Ala	Ala	Ala	Gly	Glu	
			20					25					30			
Leu	Ser	Ala	Arg	Leu	Glu	Ala	Thr	Leu	Ala	Pro	Ser	Ser.	Cys	Met	Leu	
		35		•			40					45				
Ala		Phe	Lys	Pro	Glu	Ala	Tyr	Ala	Gly	Pro	Glu	Ala	Ala	Ala	Pro	
	50		•			55					60	•				
	Leu	Pro	Glu	Leu		Ala	Glu	Leu	Gly	Arg	Ala	Pro	Ser	Pro	Ala	
65					70					7 5					80	
Lys	Cys	Ala	Ser		Phe	Pro	Ala	Ala	Pro	Ala	Phe	Tyr	Pro	Arg	Ala	
				85					90					95		
Tyr	Ser	Asp		Asp	Pro	Ala	Lys		Pro	Arg	Ala	Glu	Lys	Lys	Glu	
			100					105					110			
Leu	Cys		Leu	Gln	Lys	Ala		Glu	Leu	Glu	Lys		Glu	Ala	Asp	
		115		_			120					125				
Asn		Glu	Arg	Pro	Arg		Arg	Arg	Arg	Arg		Pro	Arg	Val	Leu	
	130					135					140					
	Ser	Gln	Ala	Gln		Tyr	Glu	Leu	Glu	_	Arg	Phe	Lys	Gln		
145	_			_	150	_				155					160	
Arg	Tyr	Leu	Ser		Pro	Glu	Arg	Asp	Gln	Leu	Ala	Ser	Val		Lys	
_		_		165		_		_	170					175		
Leu	Thr	Ser		Gln	Val	Lys	He		Phe	Gln	Asn	Arg		Tyr	Lys	
			180					185					190			
Cys	Lys		Gln	Arg	Gln	Asp		Thr	Leu	Glu	Leu		Gly	Leu	Pro	
		195					200					205				
Pro	Pro	Pro	Pro	Pro	Pro	Ala	Arg	Arg	He	Ala	Val	Pro	Val	Leu	Val	

	210					215					220					
Arg	Asp	Gly	Lys	Pro	Cys	Leu	Gly	Asp	Ser	Ala	Pro	Tyr	Ala	Pro	Ala	
225					230					235					240	
Tyr	Gly	Val	Gly	Leu 245	Asn	Pro	Туг	Gly	Tyr 250	Asn	Ala	Tyr	Pro	Ala 255	Tyr	
Pro	Gly	Tyr	Gly 260	Gly	Ala	Ala	Cys	Ser 265	Pro	Ģly	Tyr	Ser	Cys 270	Thr	Ala	
Ala	Tyr	Pro 275	Ala	Gly	Pro	Ser	Pro 280	Ala	Gln	Pro	Ala	Thr 285	Ala	Ala	Ala	
Asn	Asn 290	Asn	Phe	Val	Asn	Phe 295	Gly	Val	Gly	Asp	Leu 300	Asn	Ala	Val	Gln	
Ser	Pro	Gly	Ile	Pro	Gln	Ser	Asn	Ser	Gly	Val	Ser	Thr	Leu	His	Gly	
305					310					315					320	
Ile	Arg	Ala	Trp											•		
<211 <212 <213		72 1A	sapie	ens												
<220		10														
	l> CI 3> (1		(975)	`												
)> 10		(310)	,												
atg	ttc	ccc	agc	cct	gct	ctc	acg	ccc	acg	ccc	ttc	tca	gtc	aaa	gac	48
	Phe	Pro	Ser		Ala	Leu	Thr	Pro		Pro	Phe	Ser	Val	-	Asp	
1	a+a		a t a	5					10	.+				15		00
			ctg Leu 20													96
ctc	tct	gcc	cgc	ctg	gag	gcg	acc	ctg	gcg	ccc	tcc	tcc	tgc	atg	ctg	144
Leu	Ser	Ala 35	Arg	Leu	Glu	Ala	Thr 40	Leu	Ala	Pro	Ser	Ser 45	Cys	Met	Leu	
gcc	gcc	ttc	aag	cca	gag	gcc	tac	gct	ggg	ccc	gag	gcg	gct	gcg	ccg	192
Ala	Ala 50	Phe	Lys	Pro	Glu	Ala 55	Tyr	Ala	Gly	Pro	Glu 60	Ala	Ala	Ala	Pro	
ggc	ctc	cca	gag	ctg	cgc	gca	gag	ctg	ggc	cgc	gcg	cct	tca	ccg	gcc	240

Gly 65	Leu	Pro	Glu	Leu	Arg 70	Ala	Glu	Leu	Gly	Arg 75	Ala	Pro	Ser	Pro	Ala 80	
	-			Ala					Pro	gcc Ala				Arg	_	288
tac	agc	gac	ccc	85 gac	cca	gcc	aag	gac	90 cct	aga	gcc	gaa	aag	95 aaa	gag	336
Tyr	Ser	Asp	Pro 100	Asp	Pro	Ala	Lys	Asp 105	Pro	Arg	Ala	Glu	Lys 110	Lys	Glu	
	_	_				_	_			gag Glu						384
										agg Arg			-			432
	tcg	_	_	_	_	tat		_		cgg Arg 155	cgc		_		•	480
cgg	_	_			ccc					ctg Leu	-	-		_	aaa	528
				cag					ttc	cag Gln		_	_	tac	_	576
			cag					act		gag Glu			ggg			624
										gcg Ala				-		672
										gcg Ala 235					_	720
										aac Asn				-		768
ccg	ggt	tac	ggc	ggc	gcg	gcc	tgc	agc	cct	ggc	tac	agc	tgc	act	gcc	816

Pro	Gly	Tyr	Gly 260	Gly	Ala	Ala	Cys	Ser 265	Pro	Gly	Tyr	Ser	Cys 270	Thr	Ala	
gct	tac	ccc	gcc	ggg	cct	tcc	cca	gcg	cag	ccg	gcc	act	gcc	gcc	gcc	864
Ala	Tyr	Pro	Ala	Gly	Pro	Ser	Pro	Ala	Gln	Pro	Ala	Thr	Ala	Ala	Ala	
		275					280					285				
aac	aac	aac	ttc	gtg	aac	ttc	ggc	gtc	ggg	gac	ttg	aat	gcg	gtt	cag	912
Asn	Asn	Asn	Phe	Val	Asn	Phe	Gly	Val	Gly	Asp	Leu	Asn	Ala	Val	Gln	
	290					295					300	•				
agc	ccc	ggg	att	ccg	cag	agc	aac	tcg	gga	gtg	tcc	acg	ctg	cat	ggt	960
Ser	Pro	Gly	Ile	Pro	Gln	Ser	Asn	Ser	Gly	Val	Ser	Thr	Leu	His	Gly	
305					310					315					320	
atc	cga	gcc	tgg													972
Ile	Arg	Ala	Trp													
			324													
<210)> 11	l														
<21	> 44	12														
<212	2> PE	T5														
<213	3> Ho	omo s	sapie	ens												
<400)> 11	l														
Met	Tyr	Gln	${\tt Ser}$	Leu	Ala	Met	Ala	Ala	Asn	His	Gly	Pro	Pro	Pro	Gly	
1				5					10					15		
Ala	Tyr	Gln	Ala	Gly	Gly	Pro	Gly	Pro	Phe	Met	His	Gly	Ala	Gly	Ala	
			20					25					30			
Ala	Ser	Ser	Pro	Val	Tyr	Leu	Pro	Thr	Pro	Arg	Val	${\tt Pro}$	Ser	Ser	Val	
		35					40					45				
Leu	Gly	Leu	Ser	Tyr	Leu	Gln	Gly	Gly	Gly	Ala	Gly	Ser	Ala	Ser	Gly	
	50					55					60			•		
Gly	Pro	Ser	Gly	Gly	Ser	Pro	Gly	Gly	Ala	Ala	Ser	Gly	Ala	Gly	Pro	
65					70					7 5					80	
Gly	Thr	Gln	Gln	Gly	Ser	Pro	Gly	Trp	Ser	Gln	Ala	Gly	Ala	Thr	Gly	
				85					90					95		
Ala	Ala	Tyr	Thr	Pro	Pro	Pro	Val	Ser	Pro	Arg	Phe	Ser	Phe	Pro	Gly	
			100					105					110			
Thr	Thr	Gly	Ser	Leu	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Arg	Glu	
		115					120					125				
Ala	Ala	Ala	Tyr	Ser	Ser	Gly	Gly	Gly	Ala	Ala	Gly	Ala	Gly	Leu	Ala	

	130					135					140				
Gly	Arg	Glu	Gln	Tyr	Gly	Arg	Ala	Gly	Phe	Ala	Gly	Ser	Tyr	Ser	Ser
145					150					155					160
Pro	Tyr	Pro	Ala	Tyr	Met	Ala	Asp	Val	Gly	Ala	Ser-	Trp	Ala	Ala	Ala
				165					170					175	
Ala	Ala	Ala	Ser	Ala	Gly	Pro	Phe	Asp	Ser	Pro	Val	Leu	His	Ser	Leu
			180					185					190		
Pro	Gly	Arg	Ala	Asn	Pro	Ala	Ala	Arg	His	Рго	Asn	Leu	Asp	Met	Phe
		195		•			200					205			
Asp	Asp	Phe	Ser	Glu	Gly	Arg	Glu	Cys	Val	Asn	Cys	Gly	Ala	Met	Ser
	210					215					220				
Thr	${\tt Pro}$	Leu	Trp	Arg	Arg	Asp	Gly	Thr	Gly	His	Tyr	Leu	Cys	Asn	Ala
225					230					235					240
Cys	Gly	Leu	Tyr	His	Lys	Met	Asn	Gly	Ile	Asn	Arg	Pro	Leu	He.	Lys
				245					250					255	
Pro	Gln	Arg	Arg	Leu	Ser	Ala	Ser	Arg	Arg	Val	Gly	Leu	Ser	Cys	Ala
			260					265					270		•
Asn	Cys		Thr	Thr.	Thr	Thr		Leu	Trp	Arg	Arg	Asn	Ala	Glu	Gly
		275					280					285			
Glu	Pro	Val	Cys	Asn	Ala		Gly	Leu	Tyr	Met	-	Leu	His	Gly	Val
	290		•	_ <		295		• _			300				
	Arg	Pro	Leu	Ala		Arg	Lys	Glu	Gly		Gln	Thr	Arg	Lys	
305	_			_	310			_		315				_	320
Lys	Pro	Lys	Asn		Asn	Lys	Ser	Lys		Pro	Ala	Ala	Pro		Gly
	~ -	_	_	325	_		_		330	_	_		_	335	
Ser	Glu	Ser		Pro	Pro	Ala	Ser		Ala	Ser	Ser	Asn		Ser	Asn
	mı	m1	340			۵1	0.1	345					350	0.1	
Ala	Thr		Ser	Ser	Ser	Glu		Met	Arg	Pro	He		Thr	Glu	Pro
0.1		355	0	,,,	m	0 1	360	•	0	0	., 1	365	0.1	m1	D .
Gly	Leu	Ser	Ser	HIS	Tyr		HIS	Ser	Ser	Ser		Ser	GIn	Thr	Phe
0	370		4.7			375	,, ·	0.1		0	380			1	
	Val	ser	Ala	met		GIY	HIS	Gly	Pro		He	HIS	Pro	vai	
385	4.7	T	T -:	*	390	D.	0.1	0.1	.	395	0	n -	17. 1	0	400
3er	Ala	Leu	Lys		ser	rro	GIN	Gly	-	Ala	Ser	Pro	val		GIN
С.	D	01	mı.	405	0		0.1		410	m.		0		415	
ser	Pro	uln	Inr	Ser	ser	Lys	GIN	Asp	ser	Irp	Asn	Ser	Leu	vai	Leu

			420					425					430			
Ala	Asp	Ser	His	Gly	Asp	lle	lle	Thr	Ala							
		435					440									
<210)> 12	2	,	•												
<21	1> 1:	326														
<212	2> D1	NA														
		omo :	sapi	ens												
<220																
	1> C1		(400	a \												
		1)	(132)	9)												
	0> 12															40
		cag					_					_				48
net 1	ı yı	Gln	oet.	Leu 5	Ala	met	Ala	Ala	10	nis	ыу	rro	Pro	15	GIY.	
	tac	cag	ወቦወ		ወወር	ccc	aa c	ccc		ato	cac	aac	or or		acc.	96
		Gln														30
	-0-		20	910			41,	25			1110	ulj	30	uly		
gcg	tcc	tcg	cca	gtc	tac	ctg	ccc	aca	ccg	cgg	gtg	ссс		tcc	gtt	144
Ala	Ser	Ser	Pro	Val	Tyr	Leu	Pro	Thr	Pro	Arg	Val	Pro	Ser	Ser	Val	
		35					40					45				
		ctg														192
Leu		Leu	Ser	Tyr	Leu		Gly	Gly	Gly	Ala	Gly	Ser	Ala	Ser	Gly	
	50					55					60					
		tcg														240
	Pro	Ser	Gly	Gly		Pro	Gly	Gly	Ala		Ser	Gly	Ala	Gly		
65		200	000	~~	70		~~~	+		75		~~			80	200
		cag														288
uly	1111	Gln	UIII	85	261	TTO	uly	пр	90	UIII	HIG	uly	Ald	95	uly	
gcc	gct.	tac	acc		ccg	CCF	øt.ø	t.cg		cgc	t.t.c	tee	ttc		o o o	336
		Tyr														000
		- • -	100					105					110			
acc	acc	ggg	tcc	ctg	gcg	gcg	gcg	gcg	gcg	gct	gcc	gcc		cgg	gaa	384
		Gly														
		115					120					125				
gct	gcg	gcc	tac	agc	agt	ggc	ggc	gga	gcg	gcg	eet.	gcg	ggc	ctg	gcg	432

Ala	Ala 130	Ala	Tyr	Ser	Ser	Gly 135	Gly	Gly	Ala	Ala	Gly 140	Ala	Gly	Leu	Ala	
ggc		gag	cag	tac	ggg		gcc	gge	ttc	aca		tec	tac	tee	age	480
					Gly	•										100
145	0			- ,	150					155	~ 1 J		- , -	•••	160	
	tac	ccg	gct	tac	atg	gcc	gac	gtg	ggc		tcc	tgg	gcc	gca		528
					Met											
				165					170			-		175		
gcc	gcc	gcc	tcc	gcc	ggc	ccc	ttc	gac	agc	ccg	gtc	ctg	cac	agc	ctg	576
Ala	Ala	Ala	Ser	Ala	Gly	Pro	Phe	Asp	Ser	Pro	Val	Leu	His	Ser	Leu	
			180					185					190			
ccc	ggc	cgg	gcc	aac	ccg	gcc	gcc	cga	cac	ccc	aat	ctc	gat	atg	ttt	624
Pro	Gly	Arg	Ala	Asn	Pro	Ala		Arg	His	Pro	Asn	Leu	Asp	Met	Phe	
		195					200			•		205				
					ggc											672
Asp		Phe	Ser	Glu	Gly		Glu	Cys	Val	Asn	_	Gly	Ala	Met	Ser-	
	210					215					220					
					cga			_				_	-		-	720
	Pro	Leu	Trp	Arg	Arg	Asp	Gly	Thr	Gly		Tyr	Leu	Cys	Asn		
225			4		230	. 4				235					240	5 00
					aag						_					768
Cys	GIY	Leu	I y I	11S 245	Lys	мес	ASII	GIY	250	ASII	Arg	Pro	Leu	255	Lys	
cet	റമന	cac	c ar ar		tcc	or or o	too	C CC		art ar	or or o	ct c	too		gro.o	816
					Ser										_	010
	u I II	6	260	Dou	501	ma	UCI	265	o	741	dlj	БСС	270	0,3	Mid	
aac	tgc	cag		acc	acc	acc	acg		tgg	cgc	cgc	aat	-	gag	ggc	864
					Thr											
	-	275					280		-		Ĭ	285			Ū	
gag	cct	gtg	tgc	aat	gcc	tgc	ggc	ctc	tac	atg	aag	ctc	cac	ggg	gtg	912
Glu	Pro	Val	Cys	Asn	Ala	Cys	Gly	Leu	Tyr	Met	Lys	Leu	His	Gly	Val	
	290					295					300					
ссс	agg	cct	ctt	gca	atg	cgg	aaa	gag	ggg	atc	caa	acc	aga	aaa	cgg	960
Pro	Arg	Pro	Leu	Ala	Met	Arg	Lys	Glu	Gly	Ile	Gln	Thr	Arg	Lys	Arg	
305					310					315					320	
ааσ	ccc	aag	220	cto	aat	222	tet	220	202	cca	σca	act	cet	tca	ggc.	1009

Lys	Pro	Lys	Asn	Leu 325	Asn	Lys	Ser	Lys	Thr 330	Pro	Ala	Ala	Pro	Ser 335	Gly	
agt	gag	agc	ctt	cct	ccc	gcc	agc	ggt	gct	tcc	agc	aac	tcc	agc	aac	1056
Ser	Glu	Ser	Leu	Pro	Pro	Ala	Ser	Gly	Ala	Ser	Ser	Asn	Ser	Ser	Asn	
			340					345					350			
gcc	acc	acç	agc	agc	agc	gag	gag	atg	cgt	ссс	atc	aag	acg	gag	cct	1104
Ala	Thr	Thr	Ser	Ser	Ser	Glu	Glu	Met	Arg	Pro	He	Lys	Thr	Glu	Pro	
		355					360					365				
ggc	ctg	tca	tct	cac	tac	ggg	cac	agc	agc	tcc	gtg	tcc	cag	acg	ttc	1152
Gly	Leu	Ser	Ser	His	Tyr	Gly	His	Ser	Ser	Ser	Val	Ser	Gln	Thr	Phe	
	370					375					380	•				
tca	gtc	agt	gcg	atg	tct	ggc	cat	ggg	ccc	tcc	atc	cac	cct	gtc	ctc	1200
Ser	Val	Ser	Ala	Met	Ser	Gly	His	Gly	Pro	Ser	He	His	Pro	Val	Leu	•
385					390					395					400	
tcg	gcc	ctg	aag	ctc	tcc	cca	caa	ggc	tat	gcg	tct	ccc	gtc	agc	cag	1248
Ser	Ala	Leu	Lys		Ser	Pro	Gln	Gly		Ala	Ser	Pro	Val	Ser	Gln	
				405				•	410					415		
		cag														1296
Ser	Pro	Gln		Ser	Ser	Lys	Gln		Ser	Trp	Asn	Ser		Val	Leu	
			420					425					430			
		agt														1326
Ala	Asp	Ser	HIS	Gly	Asp	He		Thr	Ala							
4017		435					440									
)> 13															
	l> 50															
	2> PF		onic	ma												
)> 13	ODO S	sapre	ens -												
		, Arg	Ive	Ive	ماآ	Gln	ΠΔ	Thr	Ara	Ha	Mot	Acn	Glu	Ana	Aan	
1	uij	мБ	யர்	Б у 5	116	UIII	116	1111	10	116	net	nap	Ulu	15	ASII	
_	Gln	Val	Thr		Thr	Lvc	Arø	Lvs		Glv	וום [Met	Ive		۸la	
0	U 111	,	20	1 110	1111	<i>D</i> , 5	111 6	25	1110	uly	DCu	1100	30	பர்க	AIG	
Tvr	Glu	Leu		Val	Leu	Cvs	Asp		Glu	He	Ala	Len		Ιle	Phe	
- , .	~ . u	35			Dou	J, U	40	J, 5	JIU	110	111U	45	110	110	1 110	
Asn	Ser	Ser	Asn	Lys	Len	Phe		Tyr	Ala	Ser	Thr		Met	Asp	Lys	
	50			_, ~		55					60	р			2,5	

Val 65	Leu	Leu	Lys	Tyr	Thr 70	Glu	Tyr	Asn	Glu	Pro 75	His	Glu	Ser	Arg	Thr 80
Asn	Ser	Asp	Ile	Val 85	Glu	Ala	Leu	Asn	Lys 90	Lys	Glu	His	Arg	Gly 95	
Asp	Ser	Pro	Asp 100	Pro	Asp	Thr	Ser	Tyr 105	Val	Leu	Thr	Pro	His 110	Thr	Glu
Glu	Lys	Tyr 115	Lys	Lys	Ile	Asn	Glu 120	Glu	Phe	Asp	Asn	Met 125	Met	Arg	Asn
His	Lys 130	Ile	Ala	Pro	Gly	Leu 135	Pro	Pro	Gln	Asn	Phe 140	Ser	Met	Ser	Val
Thr 145	Val	Pro	Val	Thr	Ser 150	Pro	Asn	Ala	Leu	Ser 155	Туг	Thr	Asn	Pro	Gly 160
				165					170		Ser			175	
			180	٠.		•		185			His		190		
		195			•		200				Asn	205			
	210					215					Ala 220				
Val 225	Gly	Asn	Gly	Phe	Val 230	Asn	Ser	Arg	Ala	Ser 235	Pro	Asn	Leu	Ile	Gly 240
Ala	Thr	Gly	Ala	Asn 245	Ser	Leu	Gly	Lys	Val 250	Met	Pro	Thr	Lys	Ser 255	Pro
Pro	Pro	Pro	Gly 260	Gly	Gly	Asn	Leu	Gly 265	Met	Asn	Ser	Arg	Lys 270	Pro	Asp
Leu	Arg	Val 275	Val	Ile	Pro	Pro	Ser 280	Ser	Lys	Gly	Met	Met 285	Pro	Pro	Leu
Ser	G1u 290	Glu	Glu	Glu	Leu	G1u 295	Leu	Asn	Thr	Gln	Arg 300	Ile	Ser	Ser	Ser
Gln 305	Ala	Thr	Gln	Pro	Leu 310	Ala	Thr	Pro	Val	Val 315	Ser	Val	Thr	Thr	Pro 320
Ser	Leu	Pro	Pro	Gln 325	Gly	Leu	Val	Tyr	Ser 330	Ala	Met	Pro	Thr	Ala 335	Tyr
Asn	Thr	Asp	Tyr 340	Ser	Leu	Thr	Ser	Ala 345	Asp	Leu	Ser	Ala	Leu 350	Gln	Gly

Phe	Asn	Ser 355	Pro	Gly	Met	Leu	Ser 360	Leu	Gly	Gln	Val	Ser 365	Ala	Trp	Gln	
Gln	His 370	His	Leu	Gly	Gln	Ala 375	Ala	Leu	Ser	Ser	Leu 380	Val	Ala	Gly	Gly	
Gln 385	Leu	Ser	Gln	Gly	Ser 390	Asn	Leu	Ser	Ile	Asn 395	Thr	Asn	Gln	Asn	Ile 400	
Ser	Ile	Lys	Ser	Glu 405	Pro	Ile	Ser	Pro	Pro 410	Arg	Asp	Arg	Met	Thr 415	Pro	
Ser	Gly	Phe	Gln 420	Gln	Gln	Gln	Gln	Gln 425	Gln	Gln	Gln	Gln	Gln 430	Pro	Pro	
Pro	Pro	Pro 435	Gln	Pro	Gln	Pro	Gln 440	Pro	Pro	Gln	Pro	Gln 445	Pro	Arg	Gln	
Glu	Met 450	Gly	Arg	Ser	Pro	Val 455	Asp	Ser	Leu	Ser	Ser 460	Ser	Ser	Ser	Ser	
Tyr 465	Asp	Gly	Ser	Asp	Arg 470	Glu	Asp	Pro	Arg	Gly 475	Asp	Phe	His	Ser	Pro 480	
Ile	Val	Leu	Gly	Arg 485	Pro	Pro	Asn	Thr	Glu 490	Asp	Arg	Glu	Ser	Pro 495	Ser	
			Met 500	Arg	Met	Asp	Ala	Trp 505	Val	Thr		•				
<210)> 14	Į.														
<211	l> 15	521														
<212	2> DN	۱A														
<213	3> Hc	omo s	sapie	ens												
<220																
	l> CI															
	3> (1		1524	1)												
)> 14															
				aaa												48
	Gly	Arg	Lys	Lys	He	Gln	He	Thr	_	He	Met	Asp	Glu	•	Asn	
1				5					10					15		
			_	ttt												96
Arg	Gin	Val	Thr 20	Phe	Thr	Lys	Arg	Lys 25	Phe	Gly	Leu	Met	Lys 30	Lys	Ala	
tat	gaa	ctt	agt	gtg	ctc	tgt	gac	tgt	gaa	ata	gca	ctc	atc	att	ttc	144
Tyr	Glu	Leu	Ser	Val	Leu	Cys	Asp	Cys	Glu	Ile	Ala	Leu	He	Ile	Phe	

		35					40					45				
aac	agc	tct	aac	aaa	ctg	ttt	caa	tat	gct	agc	act	gat	atg	gac	aaa	192
Asn	Ser	Ser	Asn	Lys	Leu	Phe	Gln	Tyr	Ala	Ser	Thr	Asp	Met	Asp	Lys	
	50					55					60					
gtt	ctt	ctc	aag	tat	aca	gaa	tat	aat	gaa	cct	cat	gaa	agc	aga	acc	240
Val	Leu	Leu	Lys	Tyr	Thr	Glu	Tyr	Asn	Glu	Pro	His	Glu	Ser	Arg	Thr	
65		:			70.					7 5					80	
aac	tcg	gat	att	gtt	gag	gct	ctg	aac	aag	aag	gaa	cac	aga	ggg	tgc	288
Asn	Ser	Asp	Ile	Val	Glu	Ala	Leu	Asn	Lys	Lys	Glu	His	Arg	Gly	Cys	
				85					90					95		
gac	agc	cca	gac	cct	gat	act	tca	tat	gtg	cta	act	cca	cat	aca	gaa	336
Asp	Ser	Pro	Asp	Pro	Asp	Thr	Ser	Tyr	Val	Leu	Thr	Pro	His	Thr	Glu	
			100.					105					110			
gaa	aaa	tat	aaa	aaa	att	aat	gag	gaa	ttt	gat	aat	atg.	atg	cgg	aat	384
Glu	Lys		Lys.	Lys	Ile	Asn	Glu	Glu	Phe	Asp	Asn	Met	Met	Arg	Asn	
		115					120					125				
					ggt										_	432
His _.			Ala	Pro	Gly		Pro	Pro	Gln	Asn		Ser	Met	Ser	Val	
	130	•				135					140					
					agc											480
	Val	Pro	Val	Thr	Ser	Pro	Asn	Ala	Leu		Tyr	Thr	Asn	Pro		
145					150					155					160	
					cca											528
Ser	Ser	Leu	Val		Pro	Ser	Leu	Ala		Ser	Ser	Thr	Leu		Asp	
1				165					170					175		
_					cca											576
ser	2er	met		5er	Pro	Pro	GIN		Thr	Leu	HIS	Arg		vai	Ser	
			180					185					190		. 4 .	CO 4
					aga											624
rro	GIY		Pro	GIN	Arg	Pro		ser	ınr	GIY	ASN		GIY	GIY	met	
++~		195					200	_0_	4			205		4		CEO
					ctc											672
ren		ı ılı	1111	ASP	Leu		val	rro	ASN	uly		чıу	26L	9er	rro	
~+ ~	210	00+		+++	.	215	+		I	L.L	220	1	11	_4.		700
					gta								_			720
٧aı	σιy	ASN	uly	rne	Val	ASN	ser	Arg	Ala	5er	rro	Asn	Leu	11e	ыlу	

225					230					235					240	
gct	act	ggt	gca	aat	agc	tta	ggc	aaa	gtc	atg	cct	aca	aag	tct	ccc	768
Ala	·Thr	Gly	Ala	Asn	Ser	Leu	Gly	Lys	Val	Met	Pro	Thr	Lys	Ser	Pro	
				245					250					255		
cct	cca	cca	ggt	ggt	ggt	aat	ctt	gga	atg	aac	agt	agg	aaa	cca	gat	816
Pro	Pro	Pro	Gly	Gly	Gly	Asn	Leu	Gly	Met	Asn	Ser	Arg	Lys	Pro	Asp	
			260					265					270			
ctt	cga	gtt	gtc	atc	ccc	cct	tca	agc	aag	ggc	atg	atg	cct	cca	cta	864
Leu	Arg	Val	Val	Ile	Pro	Pro	Ser	Ser	Lys	Gly	Met	Met	Pro	Pro	Leu	
		275					280					285				
tcg	gag	gaa	gag	gaa	ttg	gag	ttg	aac	acc	caa	agg	atc	agt	agt	tct	912
Ser		Glu	Glu	Glu	Leu		Leu	Asn	Thr	Gln	Arg	Ile	Ser	Ser	Ser	
	290					295					300					
											tct					960
	Ala	Thr	Gln	Pro		Ala	Thr	Pro	Val		Ser	Val	Thr	Thr		
305					310					315					320	4000
											atg					1008
26L	Leu	Pro	Pro		ыу	Leu	vai	lyr		Ala	Met	Pro	Inr		Tyr	
000	o a t	an t	+-+	325	a t a			ma.t	330	a+~	+		.++	335		1056
			_	_				_			tca					1056
ASII	Inr	ASP	340	261.	Leu	m	261.	345	ASP	Leu	Ser	Ala	350	9111	GIY	
tto	220	t c œ		gga	ata	ct a	tea		gga	വര	gtg	tor		taa	Ood	1104
				_							Val					1104
THO	Mon	355	110	ulj	1100	БСи	360	DCu	ulj	OIII	101	365	Ala	пр	UIII	
cag	cac		cta	gga	caa	gca		ctc	agc	tet	ctt		get	gga	o o o	1152
_											Leu					1100
	370		204	41		375		Воц	D 01		380	, 41	7114	UI,	31,	
cag		tct	cag	ggt	tcc		tta	tcc	att	aat	acc	aac	caa	aac	atc	1200
											Thr					
385				_ •	390					395					400	
	atc	aag	tcc	gaa	ccg	att	tca	cct	cct		gat	cgt	atg	acc		1248
											Asp					
				405					410		-	•		415		
tcg	ggc	ttc	cag	cag	cag	cag	cag	cag	cag	cag	cag	cag	cag	ccg	ccg	1296
											Gln			-		

			420					425					430			
cca	cca	ccg	cag	ccc	cag	cca	caa	ccc	ccg	cag	ccc	cag	ccc	cga	cag	1344
Pro	Pro	Pro	Gln	Pro	Gln	Pro	Gln	Pro	Pro	Gln	Pro	Gln	Pro	Arg	Gln	
		435					440					445				
gaa	atg	ggg	cgc	tcc	cct	gtg	gac	agt	ctg	agc	agc	tct	agt	agc	tcc	1392
Glu	Met	Gly	Arg	Ser	Pro	Val	Asp	Ser	Leu	Ser	Ser	Ser	Ser	Ser	Ser	
	450					455			•		460					
tat	gat	ggc	agt	gat	cgg	gag	gat	cca	cgg	ggc	gac	ttc	cat	tct	cca	1440
Tyr	Asp	Gly	Ser	Asp	Arg	Glu	Asp	Pro	Arg	Gly	Asp	Phe	His	Ser	Pro	
465	•				470					475					480	•
att	gtg	ctt	ggc	cga	ccc	cca	aac	act	gag	gac	aga	gaa	agc	cct	tct	1488
He	Val	Leu	Gly	Arg	Pro	Pro	Asn	Thr	Glu	Asp	Arg	Glu	Ser	Pro	Ser	•
				485					490					495		
	aag															1521
Val	Lys	Arg		Arg	Met	Asp	Ala	Trp	Val	Thr	٠					
			500					505								
)> 15															
	1> 36															
	2> PF															
	3> Ho		sapıe	ens												
)> 15		1	T	T1.	C1	T1.	C	A	11.	T	4	01	A	A	
net 1	Gly	Arg	LYS	ьуs	116	GIN	116	ser		11e	Leu	ASP	GIN		Asn	
	Gln	Val	Thn		Thri	Lvo	Ana	Tva	10	C1	Lou	Ma+	T	15	41-	
мБ	Gln	141	20	1 116	1111	БУЗ	ni g	25	rne	uly	Leu	мес	30	гуS	Ala	
Tvr	Glu	Len		Val	Len	Cve	A en		Gln	ΠΔ	Δla	Lan		IJο	Dho	
1,7.4	UIU	35	001	741	псц	OJ 3	40	U,S	uıu	110	міа	45	116	116	THE	
Asn	Ser		'Asn	Arø	I.e.ii	Phe		Tvr	Ala	Ser	Thr		Mot	Aen	Aro	
	50				Dou	55	4111	.,.	1114	001	60	пор	1100	пор	w P	
Val	Leu	Leu	Lvs	Tvr	Thr		Tvr	Ser	Glu	Pro		Glu	Ser	Arg	Thr	
65			_, _	- • -	70		-0-			75		J.u		0	80	
	Thr	Asp	Ile	Leu		Thr	Leu	Lvs	Arg		Glv	He	Glv	Len		
		•		85			3	•	90	- 0			0	95	F	
Gly	Pro	Glu	Leu		Pro	Asp	Glu	Gly		Glu	Glu	Pro	Glv		Lys	
•			100			•		105	-	-			110		-0 -	
Phe	Arg	Arg		Ala	Gly	Glu	Gly		Asp	Pro	Ala	Leu		Arg	Pro	

		115					120					125			
Arg	Leu	Tyr	Pro	Ala	Ala	Pro	Ala	Met	Pro	Ser	Pro	Asp	Val	Val	Tyr
	130					135					140				
Gly	Ala	Leu	Pro	Pro	Pro	Gly	Cys	Asp	Pro	Ser	Gly	Leu	Gly	Glu	Ala
145					150					155					160
Leu	Pro	Ala	Gln	Ser	Arg	Pro	Ser	Pro	Phe	Arg	Pro	Ala	Ala	Pro	Lys
				165					170					175	
Ala	Gly	Pro	Pro	Gly	Leu	Val	His	Pro	Leu	Phe	Ser	Pro	Ser	His	Leu
			180					185					190		
Thr	Ser	Lys	Thr	Pro	Pro	${\tt Pro}$	Leu	Tyr	Leu	Pro	Thr	Glu	Gly	Arg	Arg
		195					200					205			
Ser	Asp	Leu	Pro	Gly	Gly	Leu	Ala	Gly	Pro	Arg	Gly	Gly	Leu	Asn	Thr
	210					215					220				
Ser	Arg	Ser	Leu	Tyr	Ser	Gly	Leu	Gln	Asn	Pro	Cys	Ser	Thr	Ala	Thr
225					230					235					240
Pro	Gly	Pro	Pro	Leu	Gly	Ser	Phe	Pro		Leu	Pro	Gly	Gly	Pro	Pro
				245					250					255	
Val	Gly	Ala		Ala	Trp	Ala	Arg		Val	Pro	Gln	Pro		Ala	Pro
_			260					265					270		
Pro	Arg		Pro	Pro	Gln	Ser		Ser	Ser	Leu	Ser		Ser	Leu	Arg
_	_	275		_			280			_	_	285		_	_
Pro		Gly	Ala	Pro	Ala		Phe	Leu	Arg	Pro		Pro	He	Pro	Cys
	290		0.1		<i>m</i>	295			•	0.1	300	0.1			
	Ser	Pro	Gly	Pro	Trp	GIn	Ser	Leu	Cys		Leu	Gly	Pro	Pro	-
305	0.1	^	n	m	310	mı	. 1	0.1		315			0		320
Ala	GIY	Cys	Pro		Pro	Inr	Ala	Gly		Gly	Arg	Arg	Ser		Gly
C1	The	C	Dno	325	A	Can	Dag	C1	330	A 1 -	4	A 1 a		335	A
GIY	inr	ser.		GIU	Arg	2er	Pro		Inr	Aia	Arg	Ala		GIY	Asp
Dno	Thn	Can	340	Cln	410	Co. 7	Can	345	I	ፐ ኬ ኤ	C1=	Cla	350		
FFO	Ш	355	Leu	GIII	Ala	ser.		GIU	Lys	ш	G [II	GIII			
2910)> 16						360								
	> 10 > 10														
	!> Di														
			sapie	פמי											
<220		,	, cp 1 (,110											

<22	1> CI	OS														
<223	3> (1)	(1098	3)												
<400)> 16	6														
atg	ggg	agg	aaa	aaa	atc	cag	atc	tcc	cgc	atc	ctg	gac	caa	agg	aat	48
Met	Gly	Arg	Lys	Lys	Ile	Gln	Ile	Ser	Arg	lle	Leu	Asp	Gln	Arg	Asn	
1				. 5					10					15		
cgg	cag	gtg	acg	ttc	acc	aag	cgg	aag	ttc	ggg	ctg	atg	aag	aag	gcc	96
Arg	Gln	Val	Thr	Phe	Thr	Lys	Arg	Lys	Phe	Gly	Leu	Met	Lys	Lys	Ala	
			20					25					30			
					ctc											144
Tyr	Glu	Leu	Ser	Val	Leu	Cys	Asp	Cys	Glu	Ile	Ala	Leu	Ile	Ile	Phe	
		35					40					45				
aac	agc	gcc	aac	cgc	ctc	ttc	cag	tat	gcc	agc	acg	gac	atg	gac	cgt	192
Asn		Ala	Asn	Arg	Leu	Phe	Gln	Tyr	Ala	Ser	Thr	Asp	Met	Asp	Arg	
٠	50					55					60					
					aca											240
	Leu	Leu	Lys	Tyr	Thr	Glu	Tyr	Ser	Glu	Pro	His	Glu	Ser	Arg	Thr	
65					70					75					80	
					gag											288
Asn	Thr	Asp	He		Glu	Thr	Leu	Lys		Arg	Gly	Ile	Gly	Leu	Asp	
				85					90					95		
					ccg											336
Gly	Pro	Glu		Glu	Pro	Asp	Glu		Pro	Glu	Glu	Pro		Glu	Lys	
			100					105					110			
					ggc				_	_	_	_		_		384
Phe	Arg		Leu	Ala	Gly	Glu		Gly	Asp	Pro	Ala		Pro	Arg	Pro	
		115					120					125				
					gct											432
Arg		Tyr	Pro	Ala	Ala		Ala	Met	Pro	Ser		Asp	Val	Val	Туг	
	130					135					140					
					cca									_		480
	Ala	Leu	Pro	Pro	Pro	Gly	Cys	Asp	Pro		Gly	Leu	Gly	Glu		
145					150					155					160	
					cgc											528
Leu	Pro	Ala	Gln		Arg	Pro	Ser	Pro		Arg	Pro	Ala	Ala		Lys	
•				165					170					175		

# 00	~~~		000	arar o	o+ m	at a		a a +	.+.	44.	+				. 4 .	57C
													agc			576
Ala	ыу	Pro		GIY	Leu	vai	HIS		Leu	Pne	Ser	Pro	Ser	HIS	Leu	
			180					185					190			
acc	agc	aag	aca	cca	ccc	cca	ctg	tac	ctg	ccg	acg	gaa	ggg	cgg	agg	624
Thr	Ser	Lys	Thr	Pro	Pro	Pro	Leu	Туг	Leu	Pro	Thr	Glu	Gly	Arg	Arg	
		195					200					205				
tca	gac	ctg	cct	ggt	ggc	ctg	gct	ggg	ccc	cga	ggg	gga	cta	aac	acc	672
Ser	Asp	Leu	Pro	Gly	Gly	Leu	Ala	Gly	Pro	Arg	Gly	Gly	Leu	Asn	Thr	
	210					215					220					
tcc	aga	agc	ctc	tac	agt	ggc	ctg	cag	aac	ccc	tgc	tcc	act	gca	act	720
													Thr	_		
225					230	•				235	•				240	
	gga	ccc	cca	ctg		agc	ttc	ccc	ttc		ccc	gga	ggc	ccc		768
_		_	_										Gly			100
	01,			245	41,	501	1110	110	250	bcu	110	ulj	ulj	255	110 .	
o to	aaa	or o o	ora a		taa	ar c ar	200	200		000	000		gcg		aat	816
		_							_							010
vai	uly	Ala		Ala	Trp	Ala	Arg		vai	Pro	GIII	PPO	Ala	Ala	Pro	
			260					265					270			004
							-		_	_	_	_	tct			864
Pro	Arg		Pro	Pro	GIN	Ser		Ser	Ser	Leu	Ser		Ser	Leu	Arg	
		275					280					285				
ccc	ccg	ggg	gcc	ccg	gcg	act	ttc	cta	aga	cct	tcc	cct	atc	cct	tgc	912
Pro	Pro	Gly	Ala	Pro	Ala	Thr	Phe	Leu	Arg	Pro	Ser	Pro	Ile	·Pro	Cys	
	290					295					300					
tcc	tcg	ccc	ggt	\mathbf{ccc}	tgg	cag	agc	ctc	tgc	ggc	ctg	ggc	ccg	ccc	tgc	960
Ser	Ser	Pro	Gly	Pro	Trp	Gln	Ser	Leu	Cys	Gly	Leu	Gly	Pro	Pro	Cys	
305					310					315					320	
gcc	ggc	tgc	cct	tgg	ccg	acg	gct	ggc	ccc	ggt	agg	aga	tca	ccc	ggt	1008
													Ser			
				325					330		_			335		
ggc	acc	agc	cca	gag	cgc	tcg	cca	ggt	acg	gcg	agg	gca	cgt		gac	1056
													Arg			1000
			340		0			345			0		350	~ 1J	~r	
ccc	acc	ter		രമ	OCC	tct	tra		220	200	Caa	റമന	550			1095
																1030
110	1111		ьеu	UIII	VIG	Ser		aru	гÃ2	1111	GIII					
		355					360					365				

<210)> 1'	7													
<21	1> 46	65													
<212	2> PI	RT													
<213	3> Ho	omo :	sapi	ens											
<400)> 1'	7													
Met 1	Gly	Arg	Lys :	Lys 5	Ile	Gln	Ile	Thr	Arg 10	Ile	Met	Asp	Glu	Arg 15	Asn
Arg	Gln	Val	Thr 20	Phe	Thr	Lys	Arg	Lys 25	Phe	Gly	Leu	Met	Lys 30	Lys	Ala
Tyr	Glu	Leu 35	Ser	Val	Leu	Cys	Asp 40	Cys	Glu	He	Ala	Leu 45	lle	·lle	Phe
Asn	Ser 50	Thr	Asn	Lys	Leu	Phe 55	Gln	Tyr	Ala	Ser	Thr 60	Asp	Met	Asp	Lys
Val 65	Leu	Leu	Lys	Tyr	Thr 70	Glu	Tyr	Asn	Glu	Pro 75	His	Glu	Ser	Arg	Thr 80
Asn	Ser	Asp	Ile	Val 85	Ģlu	Thr	Leu	Arg	Lys 90	Lys	Gly	Leu	Asn	Gly 95	Cys
Asp	Ser	Pro	Asp 100	Pro	Asp	Ala	Asp	Asp 105	Ser	Val	Gly	His	Ser 110	Pro	Glu
Ser	Glu	Asp 115	Lys	Tyr	Arg	Lys	Ile 120	Asn	Glu	Asp	Ile	Asp 125	Leu	Met	Ile
Ser	Arg 130	Gln	Arg	Leu	Cys	Ala 135	Val	Pro	Pro	Pro	Asn 140	Phe	Glu	Met	Pro
Val 145	Ser	lle	Pro	Val	Ser 150	Ser	His	Asn	Ser	Leu 155	Val	Tyr	Ser	Asn	Pro 160
Val	Ser	Ser	Leu	Gly 165	Asn	Pro	Asn	Leu	Leu 170	Pro	Leu	Ala	His	Pro 175	Ser
Leu	Gln	Arg	Asn 180	Ser	Met	Ser	Pro	Gly 185	Val	Thr	His	Arg	Pro 190	Pro	Ser
Ala	Gly	Asn 195	Thr	Gly	Gly	Leu	Met 200	Gly	Gly	Asp	Leu	Thr 205	Ser	Gly	Ala
Gly	Thr 210	Ser	Ala	Gly	Asn	Gly 215	Туг	Gly	Asn	Pro	Arg 220	Asn	Ser	Pro	Gly
Leu 225	Leu	Val	Ser	Pro	Gly 230	Asn	Leu	Asn	Lys	Asn 235	Met	Gln	Ala	Lys	Ser 240
Pro	Pro	Pro	Met	Asn	Leu	Gly	Met	Asn	Asn	Arg	Lys	Pro	Asp	Leu	Arg

				245					250					255	
Val	Leu	Ile	Pro 260	Pro	Gly	Ser	Lys	Asn 265	Thr	Met	Pro	Ser	Val 270	Asn	Gln
Arg	Ile	Asn	Asn	Ser	Gln	Ser	Ala	Gln	Ser	Leu	Ala	Thr		Val	Val
		275					280					285			
Ser		Ala	Thr	Pro	Thr		Pro	Gly	Gln	Gly	Met	Gly	Gly	Tyr	Pro
0	290			m)	mı	295	0.1	m)	01	m	300		•	•	
305	Ala	He	Ser	Thr	310	Tyr	Gly	Thr	Glu	Tyr 315	Ser	Leu	Ser	Ser	
	Leu	Ser	Ser	Len		Glv	Phe	Asn	Thr		Ser	Ala	Len	Hie	320 Leu
пор		501	501	325	501	ur,	The	non	330	mu	DCI	mu	DCu	335	DCu
Gly	Ser	Val	Thr	Gly	Trp	Gln	Gln	Gln	His	Leu	His	Asn	Met	Pro	Pro
			340					345					350		
Ser	Ala					Gly		Cys	Thr	Ser	Thr		Leu	Ser	Gln
Can	C - ~	355		Can		D	360	Т Ъ	C1	C	T	365	7.1	•	0
ser	370	ASN	Leu	er.	Leu	375	2er	Inr	GIN	ser	Leu 380	Asn	He	Lys	. Ser
Glu		Val	Ser	Pro	Pro		Asp	Arg	Thr	Thr	Thr	Pro	Ser	Arg	Tvr
385					390		•	0		395				0	400
Pro	Gln	His	Thr	Arg	His	Glu	Ala	Gly	Arg	Ser	Pro	Val	Asp	Ser	Leu
				405					410					415	•
Ser	Ser	Cys		Ser	Ser	Tyr	Asp		Ser	Asp	Arg	Glu		His	Arg
Aan	Cla	Dho	420	con.	Dno	Tl.	Clar	425	ጥ _{ኮ ኮ}	150	Dno	C	430	۸	C1
ASII	ulu	435	nis	Ser	rro	116	440	Leu	1111.	Arg	Pro	3er 445	rro	ASP	ulu
Arg	Glu		Pro	Ser	Val	Lys		Met	Arg	Leu	Ser		Gly	Trp	Ala
	450					455					460			_	
Thr															
)> 18														
	> 13														
	S> DN		sapie	vn o											
<220		ошо з	pah 16	:115											
	, > CI	S													
			1398	3)											
<400	> 18	3													

atg	ggg	aga	aaa	aag	att	cag	att	acg	agg	att	atg	gat	gaa	cgt	aac	48
Met	Gly	Arg	Lys	Lys	Ile	Gln	Ile	Thr	Arg	lle	Met	Asp	Glu	Arg	Asn	•
1				5					10					15		
aga	cag	gtg	aca	ttt	aca	aag	agg	aaa	ttt	ggg	ttg	atg	aag	aag	gct	96
Arg	Gln	Val	Thr	Phe	Thr	Lys	Arg	Lys	Phe	Gly	Leu	Met	Lys	Lys	Ala	
			20					25					30			
tat	gag	ctg	agc	gtg	ctg	tgt	gac	tgt	gag	att	gcg	ctg	atc	atc	ttc	144
Tyr	Glu	Leu	Ser	Val	Leu	Cys	Asp	Cys	Glu	He	Ala	Leu	Ile	Ile	Phe	
		35			•		40					45				
aac.	agc	acc	aac	aag	ctg	ttc	cag	tat	gcc	agc	acc	gac	atg	gac	aaa	192
Asn	Ser	Thr	Asn	Lys	Leu	Phe	Gln	Tyr	Ala	Ser	Thr	Asp	Met	Asp	Lys	
	50					55					60					
gtg	ctt	ctc	aag	tac	acg	gag	tac	aac	gag	ccg	cat	gag	agc	cgg	aca	240
Val	Leu	Leu	Lys	Tyr	Thr	Glu	Tyr	Asn	Glu	Pro	His	Glu	Ser	Arg	Thr	
65					70					7 5					80	
aac	tca	gac	atc	gtg	gag	acg	ttg	aga	aag	aag	ggc	ctt	aat	ggc	tgt	288
Asn	Ser	Asp	Ile	Val	Glu	Thr	Leu	Arg	Lys	Lys	Gly	Leu	Asn	Gly	Cys	
•				85					90					95		
gac	agc	cca	gac	ccc	gat	gcg	gac	gat	tcc	gta	ggt	cac	agc	cct	gag	336
Asp	Ser	Pro	Asp	Pro	Asp	Ala	Asp	Asp	Ser	Val	Gly	His	Ser	Pro	Glu	
			100					105					110			
tct	gag	gac	aag	tac	agg	aaa	att	aac	gaa	gat	att	gat	cta	atg	atc	384
Ser	Glu	Asp	Lys	Tyr	Arg	Lys	lle	Asn	Glu	Asp	Ile	Asp	Leu	Met	Ile	
		115					120					125				
agc	agg	caa	aga	ttg	tgt	gct	gtt	cca	cct	ccc	aac	ttc	gag	atg	cca	432
Ser	_	Gln	Arg	Leu	Cys	Ala	Val	Pro	Pro	Pro	Asn	Phe	Glu	Met	Pro	
	130					135					140					
gtc	tcc	atc	cca	gtg	tcc	agc	cac	aac	agt	ttg	gtg	tac	agc	aac	cct	480
	Ser	Ile	Pro	Val	Ser	Ser	His	Asn	Ser	Leu	Val	Tyr	Ser	Asn	Pro	
145					150					155					160	
gtc	agc	tca	ctg	gga	aac	ccc	aac	cta	ttg	cca	ctg	gct	cac	cct	tct	528
Val	Ser	Ser	Leu	Gly	Asn	Pro	Asn	Leu	Leu	Pro	Leu	Ala	His	Pro	Ser	
				165					170					175		
ctg	cag	agg	aat	agt	atg	tct	cct	ggt	gta	aca	cat	cga	cct	cca	agt	576
Leu	Gln	Arg	Asn	Ser	Met	Ser	Pro	Gly	Val	Thr	His	Arg	Pro	Pro	Ser	
			180					185					190			

gca	ggt	aac	aca	ggt	ggt	ctg	atg	ggt	gga	gac	ctc	acg	tct	ggt	gca	624
Ala	Gly	Asn	Thr	Gly	Gly	Leu	Met	Gly	Gly	Asp	Leu	Thr	Ser	Gly	Ala	
		195					200					205				
ggc	acc	agt	gca	ggg	aac	ggg	tat	ggc	aat	ccc	cga	aac	tca	cca	ggt	672
Gly	Thr	Ser	Ala	Gly	Asn	Gly	Tyr	Gly	Asn	Pro	Arg	Asn	Ser	Pro	Gly	
	210					215					220					
ctg	ctg	gtc	tca	cct	ggt	aac	ttg	aac	aag	aat	atg	caa	gca	aaa	tct	720
Leu	Leu	Val	Ser	Pro	Gly	Asn	Leu	Asn	Lys	Asn	Met	Gln	Ala	Lys	Ser	
225					230					235					240	
cct	ccc	cca	atg	aat	tta	gga	atg	aat	aac	cgt	aaa	cca	gat	ctc	cga	768
Pro	Pro	Pro	Met	Asn	Leu	Gly	Met	Asn	Asn	Arg	Lys	Pro	Asp	Leu	Arg	
				245					250					255		
gtt	ctt	att	cca	cca	ggc	agc	aag	aat	acg	atg	cca	tca	gtg	aat	caa	816
Val	Leu	He	Pro	Pro	Gly	Ser	Lys	Asn	Thr	Met	Pro	Ser	Val	Asn	Gln	
			260					265					270			
agg	ata	aat	aac	tcc	cag	tcg	gct	cag	tca	ttg	gct	acc	cca	gtg	gtt	864
Arg	Ile	Asn	Asn	Ser	Gln	Ser	Ala	Gln	Ser	Leu	Ala	Thr	Pro	Val	Val	
		275					280					285	•			
tcc	gta	gca	act	cct	act	tta	cca	gga	caa	gga	atg	gga	gga	tat	cca	912
Ser	Val	Ala	Thr	Pro	Thr	Leu	Pro	Gly	Gln	Gly	Met	Gly	Gly	Tyr	Pro	
	290					295					300					
tca	gcc	att	tca	aca	aca	tat	ggt	acc	gag	tac	tct	ctg	agt	agt	gca	960
Ser	Ala	He	Ser	Thr	Thr	Tyr	Gly	Thr	Glu	Tyr	Ser	Leu	Ser	Ser	Ala	
305					310					315					320	
gac	ctg	tca	tct	ctg	tct	ggg	ttt	aac	acc	gcc	agc	gct	ctt	cac	ctt	1008
Asp	Leu	Ser	Ser	Leu	Ser	Gly	Phe	Asn	Thr	Ala	Ser	Ala	Leu	His	Leu	
				325					330					335		
ggt	tca	gta	act	ggc	tgg	caa	cag	caa	cac	cta	cat	aac	atg	cca	cca	1056
Gly	Ser	Val	Thr	Gly	Trp	Gln	Gln	Gln	His	Leu	His	Asn	Met	Pro	Pro	
			340					345					350			
tct	gcc	ctc	agt	cag	ttg	gga	gct	tgc	act	agc	act	cat	tta	tct	cag	1104
Ser	Ala	Leu	Ser	Gln	Leu	Gly	Ala	Cys	Thr	Ser	Thr	His	Leu	Ser	Gln	
		355					360					365				
agt	tca	aat	ctc	tcc	ctg	cct	tct	act	caa	agc	ctc	aac	atc	aag	tca	- 1152
Ser	Ser	Asn	Leu	Ser	Leu	Pro	Ser	Thr	Gln	Ser	Leu	Asn	Ile	Lys	Ser	
	370					375					380					

gaa cct gtt tct cct cct aga gac cgt acc acc acc cct tcg aga tac Glu Pro Val Ser Pro Pro Arg Asp Arg Thr Thr Thr Pro Ser Arg Tyr	1200
385 390 395 400	
cca caa cac acg cgc cac gag gcg ggg aga tct cct gtt gac agc ttg	1248
Pro Gln His Thr Arg His Glu Ala Gly Arg Ser Pro Val Asp Ser Leu	
405 410 415 agc agc tgt agc agt tcg tac gac ggg agc gac cga gag gat cac cgg	1296
Ser Ser Cys Ser Ser Ser Tyr Asp Gly Ser Asp Arg Glu Asp His Arg	1230
420 425 430	
	1344
Asn Glu Phe His Ser Pro Ile Gly Leu Thr Arg Pro Ser Pro Asp Glu	
435 440 445 agg gaa agt ccc tca gtc aag cgc atg cga ctt tct gaa gga tgg gca	1392
Arg Glu Ser Pro Ser Val Lys Arg Met Arg Leu Ser Glu Gly Trp Ala	
450 455 460	
aca	1395
Thr .	
465 <210> 19	
<211> 521	
<212> PRT	
<213> Homo sapiens	
<400> 19	
Met Gly Arg Lys Lys Ile Gln Ile Gln Arg Ile Thr Asp Glu Arg Asn 1 5 10 15	
Arg Gln Val Thr Phe Thr Lys Arg Lys Phe Gly Leu Met Lys Lys Ala 20 25 30	
Tyr Glu Leu Ser Val Leu Cys Asp Cys Glu Ile Ala Leu Ile Ile Phe	
35 40 45	
Asn His Ser Asn Lys Leu Phe Gln Tyr Ala Ser Thr Asp Met Asp Lys 50 55 60	
50 55 60 Val Leu Leu Lys Tyr Thr Glu Tyr Asn Glu Pro His Glu Ser Arg Thr 65 70 75 80	
Val Leu Leu Lys Tyr Thr Glu Tyr Asn Glu Pro His Glu Ser Arg Thr 65 75 75 80 Asn Ala Asp Ile Ile Glu Thr Leu Arg Lys Lys Gly Phe Asn Gly Cys	
50 55 60 Val Leu Leu Lys Tyr Thr Glu Tyr Asn Glu Pro His Glu Ser Arg Thr 65 70 75 80	

			100					105					110		
Leu	Glu	Asp 115	Lys	Tyr	Arg	Arg	Ala 120	Ser	Glu	Glu	Leu	Asp 125	Gly	Leu	Phe
Arg	Arg 130	Tyr	Gly	Ser	Thr	Val 135		Ala	Pro	Asn	Phe 140	Ala	Met	Pro	Val
Thr 145	Val	Pro	Val				Ser			Gln 155		Ser			Ser 160
Gly	Ser	Leu	Val	Thr 165	Pro	Ser	Leu	Val	Thr 170	Ser	Ser	Leu	Thr	Asp 175	Pro
Arg	Leu	Leu	Ser 180	Pro.	Gln	Gln	Pro	Ala 185	Leu	Gln	Arg	Asn	Ser 190	Val	Ser
Pro	Gly	Leu 195	Pro	Gln	Arg	Pro	Ala 200	Ser	Ala	Gly	Ala	Met 205	Leu	Gly	Gly
Asp	Leu- 210	Asn	Ser	Ala	Asn	Gly 215		Cys	Pro	Ser	Pro 220	Val	Gly	Asn	Gly
Tyr 225	Val	Ser	Ala	Arg	Ala 230	Ser	Pro	Gly	Leu	Leu 235	Pro	Val	Ala	Asn	Gly 240
Asn	Ser	Leu	Asn		Val					Ser		Pro	Pro	Pro 255	Thr
His	Ser	Thr	Gln 260	Leu	Gly	Ala	Pro	Ser 265	Arg	Lys	Pro	Asp	Leu 270	Arg	Val
		275					280					Leu 285			
His	Leu 290	Asp	Leu	Asn	Asn	Ala 295	Gln		Leu	Gly	Val 300	Ser	Gln	Ser	Thr
His 305	Ser	Leu	Thr	Thr	Pro 310		Val			Ala 315	Thr	Pro	Ser	Leu	Leu 320
Ser	Gln	Gly	Leu	Pro 325	Phe	Ser	Ser	Met	Pro 330	Thr	Ala	Tyr	Asn	Thr 335	Asp
Tyr	Gln	Leu	Thr 340	Ser	Ala	Glu	Leu	Ser 345	Ser	Leu	Pro	Ala	Phe 350	Ser	Ser
Pro	Gly	Gly 355	Leu	Ser	Leu	Gly	Asn 360	Val	Thr	Ala	Trp	Gln 365	Gln	Pro	Gln
Gln	Pro 370	Gln	Gln	Pro	Gln	Gln 375	Pro	Gln	Pro	Pro	Gln 380	Gln	Gln	Pro	Pro
Gln	Pro	Gln.	Gln	Pro	Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	Gln	Gln	Pro	Gln	Gln	Pro

```
385
                    390
                                         395
                                                              400
Pro Gln Gln Gln Ser His Leu Val Pro Val Ser Leu Ser Asn Leu Ile
                405
                                     410
                                                          415
Pro Gly Ser Pro Leu Pro His Val Gly Ala Ala Leu Thr Val Thr Thr
                                 425
                                                     430 ·
            420
His Pro His Ile Ser Ile Lys Ser Glu Pro Val Ser Pro Ser Arg Glu
        435
                             440
                                                 445
Arg Ser Pro Ala Pro Pro Pro Pro Ala Val Phe Pro Ala Ala Arg Pro
                         455
                                             460
Glu Pro Gly Asp Gly Leu Ser Ser Pro Ala Gly Gly Ser Tyr Glu Thr
465
                    470
                                         475
                                                              480
Gly Asp Arg Asp Asp Gly Arg Gly Asp Phe Gly Pro Thr Leu Gly Leu
                485
                                     490
Leu Arg Pro Ala Pro Glu Pro Glu Ala Glu Gly Ser Ala Val Lys Arg
            500
                                 505
                                                     510
Met Arg Leu Asp Thr Trp Thr Leu Lys
                             520
        515
<210> 20
<211> 1563
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<223> (1)..(1566)
<400> 20
atg ggg agg aaa aag att cag atc cag cga atc acc gac gag cgg aac
                                                                    48
Met Gly Arg Lys Ile Gln Ile Gln Arg Ile Thr Asp Glu Arg Asn
. 1
                  5
                                      10
                                                           15
cga cag gtg act ttc acc aag cgg aag ttt ggc ctg atg aag aag gcg
                                                                    96
Arg Gln Val Thr Phe Thr Lys Arg Lys Phe Gly Leu Met Lys Lys Ala
             20
                                  25
                                                      30
tat gag ctg agc gtg cta tgt gac tgc gag atc gca ctc atc atc ttc
                                                                    144
Tyr Glu Leu Ser Val Leu Cys Asp Cys Glu Ile Ala Leu Ile Ile Phe
         35
                              40
aac cac tcc aac aag ctg ttc cag tac gcc agc acc gac atg gac aag
                                                                    192
Asn His Ser Asn Lys Leu Phe Gln Tyr Ala Ser Thr Asp Met Asp Lys
```

	50					55					60					
	ctg															240
Val 65	Leu	Leu	Lys	Туг	Thr 70	Glu	Tyr	Asn	Glu	Pro 75	His	Glu	Ser	Arg	Thr 80	
	gcc	gac	atc	atc		acc	ctg	agg	aag		ggc	ttc	aat	ggc		288
	Ala															
				85					90	-	_			95		
gac	agc	ccc	gag	ccc	gac	ggg	gag	gac	tcg	ctg	gaa	cag	agc	ccc	ctg	336
Asp	Ser	Pro		Pro	Asp	Gly	Glu		Ser	Leu	Glu	Gln		Pro	Leu	
	•		100					105					110			20.4
_	gag			_			_						_			384
Leu	Glu	115	Lys	lyt	Arg	Arg	120	26L	GIU	GIU	Leu	125	GIY	Leu	rne	
cgg	cgc	tat	ggg	tca	act	gtc	ccg	gcc	ccc	aac	ttt	gcc	atg	cct	gtc	432
Arg	Arg	Tyr	Gly	Ser	Thr	Val	Pro	Ala	Pro	Asn	Phe	Ala	Met	Pro	Val	
	130					135					140					
_	gtg					_	_		_	_		_		•	_	480
	Val	Pro	Val	Ser		Gln	Ser	Ser	Leu		Phe	Ser	Asn	Pro		
145					150					155					160	= 00
_	tcc								•							528
ыу	Ser	Leu	vai	1nr 165	rro	5er	Leu	vai	1nr 170	Ser	Ser	Leu	Inr	175	Pro	
CPP	ctc	cte	tee		cag	cag	rra	gca		cag	арр	aac	agt		tet	576
	Leu												-			010
0			180					185	204				190		20.	
cct	ggc	ctg	ccc	cag	cgg	cca	gct	agt	gcg	ggg	gcc	atg	ctg	ggg	ggt	624
Pro	Gly		Pro	Gln	Arg	Pro		Ser	Ala	Gly	Ala	Met	Leu	Gly	Gly	
		195					200					205				
	ctg															672
Asp	Leu	Asn	Ser	Ala	Asn		Ala	Cys	Pro	Ser		Val	Gly	Asn	Gly	
+	210	a art	mat.			215			-+-	.+.	220	-+-				700
	gtc Val															720
225	141	ואפו	лıа	ni.g	230	DGI.	110	ary	ъсц	235	110	AqI	uld	vell	240	
	agc	cta	aac	ลลฮ		at.c	cct	gcc	aag		CCE	ccc	cca	cct		768
	Ser			-	_			_	_		_					.00

				245					250					255		
cac	agc	acc	cag	ctt	gga	gcc	ccc	agc	cgc	aag	ccc	gac	ctg	cga	gtc	816
His	Ser	Thr	Gln	Leu	Gly	Ala	Pro	Ser	Arg	Lys	Pro	Asp	Leu	Arg	Val	
			260					265					270			
atc	act	tcc	cag	gca	gga	aag	ggg	tta	atg	cat	cac	ttg	act	gag	gac	864
He	Thr	Ser	Gln	Ala	Gly	Lys	Gly	Leu	Met	His	His	Leu	Thr	Glu	Asp	
		275					280					285				
cat	tta	gat	ctg	aac	aat	gcc	cag	cgc	ctt	ggg	gtc	tcc	cag	tct	act	912
His	Leu	Asp	Leu	Asn	Asn	Ala	Gln	Arg	Leu	Gly	Val	Ser	Gln	Ser	Thr	
	290					295					300					
cat	tcg	ctc	acc	acc	cca	gtg	gtt	tct	gtg	gca	acg	ccg	agt	tta	ctc	960
His	Ser	Leu	Thr	Thr	Pro	Val	Val	Ser	Val	Ala	Thr	Pro	Ser	Leu	Leu	
305					310					315					320	
	cag							_			_				_	1008
Ser	Gln	Gly.	Leu		Phe	Ser	Ser	Met		Thr	Ala	Tyr	Asn		Asp	
				325					330					335		
																1056
Tyr	Gln	Leu		Ser	Ala	Glu	Leu		Ser	Leu	Pro	Ala		Ser	Ser	
			340					345					350			
	ggg			-						_			_		_	1104
Pro	Gly		Leu	Ser	Leu	Gly		Val	Thr	Ala	Trp		Gln	Pro	Gln	•
		355				•	360					365				
_	ccc															1152
GIn	Pro	Gln	GIn	Pro	Gln		Pro	Gln	Pro	Pro		GIn	Gln	Pro	Pro	
	370					375					380					4000
	cca						_									1200
	Pro	GIN	GIN	Pro		Pro	GIN	GIN	Pro		GIn	Pro	GIn	GIn		
385					390					395					400	1010
	cag															1248
rro	Gln	GIN	GIN		HIS	Leu	vaı	Pro		Ser	Leu	Ser	Asn		11e	
	-		_0	405	. 0.		_4 _	4	410					415		1000
	ggc															1296
rro	Gly	Ser		Leu	Pro	HIS	vai		Ala	Ala	Leu	Inr		Thr	Inr	
			420				1	425		-4	1.		430	-1		1044
	CCC												-	_		1344
1115	Pro	HIS	116	Ser	116	LVS	ser	(† []]	ዞኮቦ	val	Ser	rro	Ser	Arg	ti I II	

		435					440					445				
cgc	agc	cct	gcg	cct	ссс	cct	cca	gct	gtg	ttc	cca	gct	gcc	cgc	cct	1392
											Pro					
	450					455					460					
gag	cct	ggc	gat	ggt	ctc	agc	agc	cca	gcc	ggg	gga	tcc	tat	gag	acg	1440
											Gly					
465					470					475					480	
gga	gac	cgg	gat	gac	gga	cgg	ggg	gac	ttc	ggg	ссс	aca	ctg	ggc	ctg	1488
Gly	Asp	Arg	Asp	Asp	Gly	Arg	Gly	Asp	Phe	Gly	Pro	Thr	Leu	Gly	Leu	
				485				_	490					495		
ctg	cgc	cca	gcc	cca	gag	cct	gag	gct	gag	ggc	tca	gct	gtg	aag	agg	1536
Leu	Arg	Pro	Ala	Pro	Glu	Pro	Glu	Ala	Glu	Gly	Ser	Ala	Val	Lys	Arg	
			500					505					510			
atg	cgg	ctt	gat	acc	tgg	aca	tta	aag								1563
Met	Arg	Leu	Asp	Thr	Trp	Thr	Leu	Lys								
		515					520									
<210)> 21	l														
<211	l> 21	17														
<212	2> .PI	?T														
<213	3> Ra	attus	s noi	rvegi	icus											
<400)> 21	l														
Met	Ser	Leu	Val	Gly	Gly	Phe	Pro	His	His	Pro	Val	Val	His	His	Glu	
1				5					. 10					15		
Gly	Tyr	Pro	Phe	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	
			20					25					30			
Ser	Arg	Cys	Ser	His	Glu	Glu	Asn	Pro	Tyr	Phe	His	Gly	Trp	Leu	Ile	
		35					40					45				
Gly	His	Pro	Glu	Met	Ser	Pro	Pro	Asp	Туг	Ser	Met	Ala	Leu	Ser	Tyr	
	50				•	55					60					
Ser	Pro	Glu	Tyr	Ala	Ser	Gly	Ala	Ala	Gly	Leu	Asp	His	Ser	His	Tyr	
65					70					7 5					80	
Gly	Gly	Val	Pro	Pro	Gly	Ala	Gly	Pro	Pro	Gly	Leu	Gly	Gly	Pro	Arg	
				85					90					95		
Pro	Val	Lys	Arg	Arg	Gly	Thr	Ala	Asn	Arg	Lys	Glu	Arg	Arg	Arg	Thr	
			100					105					110	-		
Gln	Ser	Ile	Asn	Ser	Ala	Phe	Ala	Glu	Leu	Arg	Glu	Cvs		Pro	Asn	

		119					120					125				
Val	Pro 130	Ala	Asp	Thr	Lys	Leu 135	Ser	Lys	Ile	Lys	Thr 140	Leu	Arg	Leu	Ala	
Thr		Tvr	Ile	Ala	Tyr		Met	Asn	Leu	Len		Lvs	Asn	Asn	Gln	
145	OC1	1,71	110	ma	150	Deu	ncc	пор	ncu	155	VIG	цуз	лэр	nsp	160	
	C1	C1.,	410	۵.1.		Dha	Taro	A 1 a	C1		1	T		A		
VOII	Uly	oru	на	165	Ala	rije	ьys	Ala	170	116	гàг	Lys	Int	175	vai	•
Lys	Glu	Glu	Lys	Arg	Lys	Lys	Glu	Leu	Asn	Glu	Ile	Leu	Lys	Ser	Thr	
			180					185					190			
Val	Ser	Ser	Asn	Asp	Lys	Lys	Thr		Gly	Arg	Thr	Gly		Pro	Gln	
		195		•	•	•	200	•	_•	0		205				
His	Val		Ala	Leu	Glu	Leu		Gln								
	210			204		215	2,0									
<216)> 22)														
	l> 65															
	2> D1															
					i ana											
		ıccus	s noi	rvegi	icus											
<220																
	l> CI		(CE 4)													
	3> (1		(004))		٠										
)> 22															
					ggc											48
	Ser	Leu	Val		Gly	Phe	Pro	His		Pro	Val	Val	His		Glu	
1				5					10					15		
ggc	tac	ccg	ttc	gcc	gca	gcc	gca	gcc	gcc	gct	gct	gct	gcc	gcc	gcc	96
Gly	Tyr	Pro	Phe	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	Ala	
			20					25					30			
agc	cgc	\mathbf{tgc}	agt	cac	gag	gag	aac	ccc	tat	ttc	cac	ggc	tgg	ctt	att	144
Ser	Arg	Cys	Ser	His	Glu	Glu	Asn	Pro	Tyr	Phe	His	Gly	Trp	Leu	Ile	
		35					40					45				
ggc	cac	ccg	gag	atg	tcg	ссс	ссс	gac	tac	agc	atg	gcc	ctg	tcc	tac	192
					Ser								_			
•	50					55		•	·		60					
agt.		gag	tac	gcc	agc		gcc	gcg	ggc	c t.e		cac	tee	cat	tat	240
					Ser											J.0
65			- , -		70				- 1 J	75	op		DOI	.113	80	
UU					10					10					ΟU	

ggg	gga	gtg	ccg	ccc	ggt	gcc	ggg	cct	ccc	ggc	ctg	ggg	ggg	ccg	cgc	288
Gly	Gly	Val	Pro	Pro	Gly	Ala	Gly	Pro	Pro	Gly	Leu	Gly	Gly	Pro	Arg	
				85					90					95		
ccg	gtg	aag	cgt	cgg	ggc	acc	gcc	aac	cgc	aag	gag	cgg	cgc	agg	act	336
Pro	Val	Lys	Arg	Arg	Gly	Thr	Ala	Asn	Arg	Lys	Glu	Arg	Arg	Arg	Thr	
			100					105					110			
cag	agc	\mathbf{atc}	aac	agc	gcc	ttc	gcc	gag	ctg	cgc	gag	tgc	atc	ccc	aac	384
Gln	Ser	Ile	Asn	Ser	Ala	Phe	Ala	Glu	Leu	Arg	Glu	Cys	Ile	Pro	Asn	
		115					120					125				
gtg	ccc	gcc	gac	acc	aaa	ctc	tcc	aaa	atc	aag	act	ctg	cgc	ctg	gcc	432
Val	Pro	Ala	Asp	Thr	Lys	Leu	Ser	Lys	Ile	Lys	Thr	Leu	Arg	Leu	Ala	
	130					135					140					
acc	agc	tac	atc	gcc	tac	ctc	atg	gat	ctg	ctg	gcc	aag	gac	gac	cag	480
Thr	Ser	Tyr	Ile	Ala	Tyr	Leu	Met	Asp	Leu	Leu	Ala	Lys	Asp	Asp	Gln	
145					150					155					160	
aac	gga	gag	gcg	gag	gcc	ttc	aag	gcg	gag	atc	aag	aag	acc	gac	gtg	528
Asn	Gly	Glu	Ala	Glu	Ala	Phe	Lys	Ala	Glu	Ile	Lys	Lys	Thr	Asp	Val	
				165					170			•		175		
aaa	gag	gag	aag	agg	aag	aaa	gag	ctg	aat	gaa	atc	ttg	aaa	agt	aca	576
Lys	Glu	Glu	Lys	Arg	Lys	Lys	Glu	Leu	Asn	Glu	He	Leu	Lys	Ser	Thr	
			180					185					190			
gtg	agc	agc	aac	gac	aag	aaa	acc	aaa	ggc	cgg	aca	ggc	tgg	cca	cag	624
Val	Ser	Ser	Asn	Asp	Lys	Lys	Thr	Lys	Gly	Arg	Thr	Gly	Trp	Pro	Gln	
		195					200					205				
cac	gtc	tgg	gcc	ctg	gag	ctc	aag	cag								651
His	Val	Trp	Ala	Leu	Glu	Leu	Lys	Gln								
	210					215										
<210)> 23	} .														
<211	> 21	5														
<212	2> PR	lT.														
<213	3> Hc	ото з	sapie	ens												
<400)> 23	3														
Met	Asn	Leu	Val	Gly	Ser	Tyr	Ala	His	His	His	His	His	His	His	Pro	
` 1				5					10					15		
His	Pro	Ala	His	Pro	Met	Leu	His	Glu	Pro	Phe	Leu	Phe	Gly	Pro	Ala	
			20					25					30			

Ser	Arg	Cys 35	HIS	GIN	Glu	Arg	Pro 40	Tyr	Phe	GIn	Ser	Trp 45	Leu	Leu	Ser	
Pro			Ala	Ala	Pro			Pro	Ala	Gly			Pro	Pro	Ala	
A 3 -	50	.1.	41-	41-	ጥ L	55	m	01	D	A	60	A	n		0.1	
65	Ala	Ala	Ala	Ala	Thr 70	Ala	lyr	GIA	Pro	75	Ala	Arg	Pro	ыу	61n 80	
	Pro	Gly	Arg	Leu 85	Glu	Ala	Leu	Gly	Gly 90		Leu	Gly	Arg	Arg 95		
Gly	Ser	Gly	Pro 100		Lys	Glu	Arg	Arg		Thr	Glu	Ser	Ile 110		Ser	
Ala	Phe	Ala 115		Leu	Arg	Glu	Cys 120		Pro	Asn	Val	Pro 125		Asp	Thr	
Lys	Leu 130		Lys	Ile	Lys	Thr 135		Arg	Leu	Ala	Thr 140		Туг	He	Ala	
Tyr		Met	Asp	Val	Leu		Lys	Asp	Ala	Gln		Gly	Asp	Pro	Glu	
145					150					155					160	
Ala	Phe	Lys	Ala	Glu 165	Leu	Lys	Lys	Ala	Asp 170	Gly	Gly	Arg	Glu	Ser- 175	Lys	
Arg	Lys	Arg	Glu 180	Leu	Gln	Gln	His	Glu 185	Gly	Phe	Pro	Pro	Ala 190	Leu	Gly	
Pro	Val	Glu 195	Lys	Arg	Ile	Lys	Gly 200	Arg	Thr	Gly	Trp	Pro 205	Gln	Gln	Val	
Trp	Ala	Leu	Glu	Leu	Asn	Gln										
	210															
<210)> 24	Į.														
	l> 64															
	2> DN															
	3> Ho		sapie	ens												
<220)> l> CI	10														
	1> 01 3> (1		'64 8 '													
)> 24		,040,	,												
atg	aac	ctc	gtg	ggc	agc	tac	gca	cac	cat	cac	cac	cat	cac	cac	ccg	48
Met	Asn	Leu-	Val	Gly	Ser	Tyr	Ala	His	His	His	His	His	His	His	Pro	
1				- 5					10					15		
cac	cct	gcg	cac	ccc	atg	ctc	cac	gaa	ccc	ttc	ctc	ttc	ggt	ccg	gcc	96

His	Pro	Ala	His 20	Pro	Met	Leu	His	Glu 25	Pro	Phe	Leu	Phe	Gly 30	Pro	Ala	
tcg	cgc	tgt	cat	cag	gaa	agg	ccc	tac	ttc	cag	agc	tgg	ctg	ctg	agc	144
Ser	Arg	Cys	His	Gln	Glu	Arg	Pro	Tyr	Phe	Gln	Ser	Trp	Leu	Leu	Ser	
		35					40					45				
ccg	gct	gac	gct	gcc	ccg	gac	ttc	cct	gcg	ggc	ggg	ccg	ccg	ccc	gcg	192
Pro	Ala	Asp	Ala	Ala	Pro	Asp	Phe	Pro	Ala	Gly	Gly	Pro	Pro	Pro	Ala	
	50					55					60					
gcc	gct	gca	gcc	gcc	acc	gcc	tat	ggt	cct	gac	gcc	agg	cct	ggg	cag	240
	Ala	Ala	Ala	Ala		Ala	Tyr	Gly	Pro	_	Ala	Arg	Pro	Gly	Gln	
65					70					75					80	
												ggc				288
Ser	Pro	Gly	Arg		Glu	Ala	Leu	Gly		Arg	Leu	Gly	Arg		Lys	
	1			85				٠	90					95		000
												agc				336
GIY	ser	uly	100	Lys	Lys	GIU	Arg	105	Arg	Inr	GIU	Ser	11e	ASN	5er	
ora.	ttc	or or		ttor	ege	മാഗ	tare		ccc	220	ata	ccg		ora e	200	384
•												Pro				204
	1 110	115	wiu	Dou	*** 6	Olu	120	110	110	11011	141	125	nia	nop.	1111	
aag	ctc		aag	atc	aag	act		cgc	cta	gcc	acc	agc	tac	atc	gcc	432
												Ser			-	
	130					135					140		•			
tac	ctg	atg	gac	gtg	ctg	gcc	aag	gat	gca	cag	tct	ggc	gat	ССС	gag	480
Tyr	Leu	Met	Asp	Val	Leu	Ala	Lys	Asp	Ala	Gln	Ser	Gly	Asp	Pro	Glu	
145					150					155					160	
gcc	ttc	aag	gct	gaa	ctc	aag	aag	gcg	gat	ggc	ggc	cgt	gag	agc	aag	528
Ala	Phe	Lys	Ala	Glu	Leu	Lys	Lys	Ala	Asp	Gly	Gly	Arg	Glu	Ser	Lys	
				165					170					175		
cgg	aaa	agg	gag	ctg	cag	cag	cac	gaa	ggt	ttt	cct	cct	gcc	ctg	ggc	576
Arg	Lys	Arg	Glu	Leu	Gln	Gln	His	Glu	Gly	Phe	Pro	Pro	Ala	Leu	Gly	
			180				•	185					190			
															gtc	624
Pro	Val		Lys	Arg	He	Lys		Arg	Thr	Gly	Trp	Pro	Gln	Gln	Val	
		195					200					205				
Løø.	aca	ctg	gag	t.t.a	aac	CAF										645

Trp	Ala	Leu	Glu	Leu	Asn	Gln									
	210					215									
<21	0> 29	5													
<21	1> 4	11													
<212	2> PI	RT													
<213	3> He	omo :	sapi	ens											
<40	0> 2!	5													
Met	Glu	Arg	Met	Ser	Asp	Ser	Ala	Asp	Lys	Pro	Ile	Asp	Asn	Asp	Ala
1				5					10					15	
Glu	Gly	Val	Trp	Ser	Pro	Asp	lle	Glu	Gln	Ser	Phe	Gln	Glu	Ala	Leu
			20					25					30		
Ala	Ile	Tyr	Pro	Pro	Cys	Gly	Arg	Arg	Lys	He	lle	Leu	Ser	Asp	Glu
		35					40					45			
Gly	Lys	Met	Tyr	Gly	Arg	Asn	Glu	Leu	Ile	Ala	Arg	Tyr	Ile	Lys	Leu
	50	•	٠		•	.55					60				
Arg	Thr	Gly	Lys	Thr	Arg	Thr	Arg	Lys	Gln	Val	Ser	Ser	His	Ile	Gln
65					70					75					80
Val	Leu	Ala	Arg		Lys	Ser	Arg	Asp		His	Ser	Lys	Leu	Lys	Asp
			_	85	_				90					95	
Gln	Thr	Ala		Asp	Lys	Ala	Leu		His	Met	Ala	Ala	Met	Ser	Ser
	2.1	.,	100			m)		105			_	_	110	_	_
Ala	GIn		Val	Ser	Ala	Thr		He	His	Asn	Lys		Gly	Leu	Pro
41	7 1	115		D	CD3	D.I	120	0.1	4.1	ъ	0.7	125	m		0.3
Gly		Pro	Arg	Pro	Thr		Pro	Gly	Ala	Pro		Phe	Trp	Pro	Gly
Wa+	130	C1 -	TL_	C1	C1-	135	C1	C	C	C1-	140	W - 1	T	D	DL.
	11e	GIN	Inr	GLY		Pro	GIY	5er	5er		ASP	vai	Lys	Pro	
145 Val	Cln	Cln	410	Tun	150	Ha	Cln	Dno	A1a	155	The	Ala	Dno	110	160
Val	UIII	0111	Ala	165	FFO	116	GIII	FIO	170	vai	IIII	Ala	Pro	175	rro
Clv	Dha	Glu	Dro		San	11a	Dro	۸la		San	Va I	Dno	Ala		Gln
uly	THE	ulu	180	ліа	per	піа	110	185	110	Sei	Val	110	190	пр	UIII
Glv	Arg	Sar		Glv	The	Thr	Ive		Ara	Lan	Va I	Glu	Phe	San	Ala
ulj	мδ	195	110	uly	1111	1111	200	Leu	лι Б	Leu	441	205	THE	261	NIG
Pho	I en		Gln	Gln	Aror	1 en		Aen	Sor	Tyr	Acn		His	I au	Dha
. 110	210	ulu	0111	0.111	мБ	215	110	vəħ	961	1 J 1	220	பு ၁	1112	ьси	1 116
Va 1		Ha	Glv	Hic	Δla		Hie	Sor	Tur	Ser		Pro	Leu	Len	Glu
, ut	1113	110	~ 13	1112	111a	11311	1113	201	1 7 1	001	woh	110	DCU	DCU	ulu

235

240

230

225

```
Ser Val Asp Ile Arg Gln Ile Tyr Asp Lys Phe Pro Glu Lys Lys Gly
                245
                                     250
                                                          255
Gly Leu Lys Glu Leu Phe Gly Lys Gly Pro Gln Asn Ala Phe Phe Leu
                                 265
Val Lys Phe Trp Ala Asp Leu Asn Cys Asn Ile Gln Asp Asp Ala Gly
        275
                             280
                                                  285
Ala Phe Tyr Gly Val Thr Ser Gln Tyr Glu Ser Ser Glu Asn Met Thr
                         295
Val Thr Cys Ser Thr Lys Val Cys Ser Phe Gly Lys Gln Val Val Glu
305
                     310
                                         315
                                                              320
Lys Val Glu Thr Glu Tyr Ala Arg Phe Glu Asn Gly Arg Phe Val Tyr
                325
Arg Ile Asn Arg Ser Pro Met Cys Glu Tyr Met Ile Asn Phe Ile His
            340
                                 345
                                                      350
Lys Leu Lys His Leu Pro Glu Lys Tyr Met Met Asn Ser Val Leu Glu
        355
                             360
                                                  365
Asn Phe Thr Ile Leu Leu Val Val Thr Asn Arg Asp Thr Gln Glu Thr
    370
                         375
                                              380
Leu Leu Cys Met Ala Cys Val Phe Glu Val Ser Asn Ser Glu His Gly
385
                     390
                                         395
                                                              400
Ala Gln His His Ile Tyr Arg Leu Val Lys Asp
                405
                                     410
<210> 26
<211> 1233
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<223> (1)..(1236)
<400> 26
atg gaa agg atg agt gac tet gea gat aag eea att gae aat gat gea
                                                                    48
Met Glu Arg Met Ser Asp Ser Ala Asp Lys Pro Ile Asp Asn Asp Ala
                                      10
gaa ggg gtc tgg agc ccc gac atc gag caa agc ttt cag gag gcc ctg
                                                                    96
Glu Gly Val Trp Ser Pro Asp Ile Glu Gln Ser Phe Gln Glu Ala Leu
```

			20					25					30			
gct	atc	tat	cca	cca	tgt	ggg	agg	agg	aaa	atc	atc	tta	tca	gac	gaa	144
Ala	Ile	Tyr	Pro	Pro	Cys	Gly	Arg	Arg	Lys	Ile	lle	Leu	Ser	Asp	Glu	
		35					40					45				
		atg					_	_		_						192
Gly		Met	Tyr	Gly	Arg		Glu	Leu	He	Ala	_	Tyr	He	Lys	Leu	
	50					55					60	4				0.40
-		ggc	_	_					_			_			_	240
65	Inr	Gly	rys	mr	70	Inr	Arg	Lys	GIII	75	ser.	ser.	nis	116	80	
	ctt	gcc	aga	agg		tet	cøt	gat	t t t		tee	аад	cta	ааσ		288
		Ala												_	_	200
	204			85			0		90			2,0	200	95		
cag	act	gca	aag	gat	aag	gcc	ctg	cag	cac	atg	gcg	gcc.	atg	tcc	tca	336
Gln	Thr	Ala	Lys	Asp	Lys	Ala	Leu	Gln	His	Met	Ala	Ala	Met	Ser	Ser	
	•		1.00					105					110			
gcc	cag	atc	gtc	tcg	gcc	act	gcc	att	cat	aac	aag	ctg	ggg	ctg	cct	384
Ala	Gln	He	Val.	Ser	Ala	Thr	Ala	Ile	His	Asn	Lys	Leu	Gly	Lėu	Pro '	
•		115					120					125				
		cca														432
Gly		Pro	Arg	Pro	Thr		Pro	Gly	Ala	Pro		Phe	Trp	Pro	Gly	
o t ar	130			~~~	200	135	770	+	+		140	a t a		+		400
		caa Gln										_	_			480
145	116	uIII	1111	uly	150	110	uly	per	561	155	nop	141	цуs	110	160	
	cag	cag	gcc	tac		atc	cag	cca	gcg		aca	gcc	ccc	att		528
	_	Gln	_				_			_		_				•==
				165					170					175		
ggg	ttt	gag	cct	gca	tcg	gcc	cca	gct	ccc	tca	gtc	cct	gcc	tgg	caa	576
Gly	Phe	Glu	Pro	Ala	Ser	Ala	Pro	Ala	Pro	Ser	Val	Pro	Ala	Trp	Gln	
			180					185					190			
ggt	cgc	tcc	att	ggc	aca	acc	aag	ctt	cgc	ctg	gtg	gaa	ttt	tca	gct	624
Gly	Arg	Ser	He	Gly	Thr	Thr		Leu	Arg	Leu	Val		Phe	Ser	Ala	
		195					200					205				
		gag														672
rne	Leu	Glu	Gin	Gln	Arg	Asp	Pro	Asp	Ser	Tyr	Asn	Lys	Hls	Leu	rne	

	210					215					220					
gtg	cac	att	ggg	cat	gcc	aac	cat	tct	tac	agt	gac	cca	ttg	ctt	gaa	720
Val	His	lle	Gly	His	Ala	Asn	His	Ser	Tyr	Ser	Asp	Pro	Leu	Leu	Glu	
225					230					235					240	
tca	gtg	gac	att	cgt	cag	att	tat	gac	aaa	ttt	cct	gaa	aag	aaa	ggt	768
Ser	Val	Asp	Ile	Arg	Gln	Ile	Туг	Asp	Lys	Phe	Pro	Glu	Lys	Lys	Gly	
	•			245					250					255		
ggc	tta	aag	gaa	ctg	ttt	gga	aag	ggc	cct	caa	aat	gcc	ttc	ttc	ctc	816
Gly	Leu	Lys	Glu	Leu	Phe	Gly	Lys	Gly	Pro	Gln	Asn	Ala	Phe	Phe	Leu	
			260					265					270			٠
gta	aaa	ttc	tgg	gct	gat	tta	aac	tgc	aat	att	caa	gat	gat	gct.	ggg	864
Val	Lys	Phe	Trp	Ala	Asp	Leu	Asn	Cys	Asn	Ile	Gln	Asp	Asp	Ala	Gly	
		275					280					285				
gct	ttt	tat	ggt	gta	acc	agt	cag	tac	gag	agt	tct	gaa	aat	atg	aca	912
Ala	Phe	Tyr	Gly	Val	Thr	Ser	Gln	Tyr	Glu	Ser	Ser	Glu	Asn	Met	Thr:	
	290					295					300				•	
					aaa						_		-	_	_	960
Val	Thr	Cys	Ser	Thr	Lys	Val	Cys	Ser	Phe	Gly	Lys	Gln	Val	Val	Glu	
305					310					315					320	
aaa	gta	gag	acg	gag	tat	gca	agg	ttt	gag	aat	ggc	cga	ttt	gta	tac	1008
Lys	Val	Glu	Thr		Tyr	Ala	Arg	Phe		Asn	Gly	Arg	Phe		Tyr	
				325					330					335		
					cca	_				_				•		1056
Arg	He	Asn		Ser	Pro	Met	Cys		Tyr	Met	He	Asn		Ile	His	
			340					345					350			
					cca									-	-	1104
Lys	Leu		His	Leu	Pro	Glu		Tyr	Met	Met	Asn		Val	Leu	Glu	
		355					360					365				
					ttg											1152
Asn		Thr	He	Leu	Leu		Val	Thr	Asn	Arg	-	Thr	Gin	Glu	Thr	
	370					375					380					4000
					tgt											1200
•	Leu	Cys	Met	Ala	Cys	Val	Phe	Glu	Val		Asn	Ser	Glu	H1S		
385		1			390					395					400	1000
					tac				_	-						1233
AIA	GIN	HIS	HIS	He	Tvr	Arg	Len	val	LVS	ASD						

				405					410						
<210)> 2'	7													
<21	l> 42	27													
<212	2> PI	RT													
<213	3> Ho		sapi	ens											
<40()> 2'	7													
Ile	Thr	Ser	Asn	Glu	Trp	Ser	Ser	Pro	Thr	Ser	Pro	Glu	Gly	Ser	Thr
1				5					10					15	
Ala	Ser	Gly		Ser	Gln	Ala	Leu		Lys	Pro	Ile	Asp	Asn	Asp	Ala
~ 1			20	_				25		_			30		_
Glu	Gly	Val 35	Trp	Ser	Pro	Asp	11e 40	Glu	Gln	Ser	Phe	Gln 45	Glu	Ala	Leu
Ala	Ile		Pro	Pro	Cys	Gly		Arg	Lys	He	Ile		Ser	Asp	Glu
	50					55					60			_	
Gly	Lys	Met	Tyr	Gly	Arg	Asn	Glu	Leu	Ile	Ala	Arg	Tyr	Ile	Lys	Leu
65					70					75					80
Arg	Thr	Gly	Lys		Arg	Thr	Arg	Lys		Val	Ser	Ser	His	lle	Gln
	_			85					90					95	
Val	Leu	Ala	Arg 100	Arg	Lys	Ala	Arg	Glu 105	He	Gln	Ala	Lys	Leu 110	Lys	Asp
Gln	Ala	Ala		Asp	Lvs	Ala	Leu		Ser	Met.	Ala	Ala	Met	Ser	Ser
		115	-0 -		_, _		120					125		501	001
Ala	Gln		Ile	Ser	Ala	Thr		Phe	His	Ser	Ser		Ala	Leu	Ala
	130					135					140				
Arg	Gly	Pro	Gly	Arg	Pro	Ala	Val	Ser	Gly	Phe	Trp	Gln	Gly	Ala	Leu
145					150					155					160
Pro	Gly	Gln	Ala	Gly	Thr	Ser	His	Asp	Val	Lys	Pro	Phe	Ser	Gln	Gln
				165					170					175	
[hr	Tyr	Ala		Gln	Pro	Pro	Leu		Leu	Pro	Gly	Phe	Glu	Ser	Pro
		_	180	_	_		_	185	_		_		190		
Ala	Gly	Pro 195	Ala	Pro	Ser	Pro	Ser 200	Ala	Pro	Pro	Ala	Pro 205	Pro	Trp	Gln
Gly	Arg	Ser	Val	Ala	Ser	Ser	Lys	Leu	Trp	Met	Leu		Phe	Ser	Ala
	210					215			_		220				
Phe	Leu	Glu	Gln	Gln	Gln	Asp	Pro	Asp	Thr	Tyr	Asn	Lys	His	Leu	Phe
225					230					235					240

250

255

270

Val His Ile Gly Gln Ser Ser Pro Ser Tyr Ser Asp Pro Tyr Leu Glu

Ala Val Asp Ile Arg Gln Ile Tyr Asp Lys Phe Pro Glu Lys Lys Gly

265

245

260

Gly	Leu	Lys 275	Asp	Leu	Phe	Glu	Arg 280	Gly	Pro	Ser	Asn	Ala 285	Phe	Phe	Leu	
Val	Lys 290		Trp	Ala	Asp	Leu 295		Thr	Asn	Ile	Glu. 300		Glu	Gly	Ser.	
Ser 305		Tyr	Gly	Val	Ser 310		Gln	Туг	Glu	Ser 315		Glu	Asn	Met	Ile 320	
Ile	Thr	Cys	Ser	Thr 325	Lys	Val	Cys	Ser	Phe 330		Lys	Gln	Val	Val 335		
Lys	Val	Glu	Thr 340		Tyr	Ala	Arg	Tyr 345	Glu	Asn	Gly	His	Tyr 350	Ser	Tyr	
Arg	lle	His 355	Arg	Ser	Pro	Leu	Cys 360	Glu	Tyr	Met	lle	Asn 365	Phe	He:	His	
Lys	Leu 370	Lys	His	Leu	Pro	Glu 375	Lys	Tyr	Met	Met	Asn 380	Ser	Val	Leu	Glu	
Asn 385	Phe	Thr	Ile	Leu	Gln 390	Val	Val	Thr	Asn	Arg 395	Asp	Thr	Gln	Glu	Thr 400	
Leu	Leu	Cys	Ile	Ala 405	Tyr	Val	Phe	G1u	Val 410	Ser	Ala	Ser	Glu	His 415	Gly	
Ala	Gln	His	His 420	Ile	Tyr	Arg	Leu	Val 425	Lys	Glu						
<210)> 28	3														
	> 12													•	•	
	?> DN		. .													
		ошо з	sapie	ens												
<220 <221	!> CI	20														
			(1284	l) ·												
)> 28		, 120	.,												
			aac	gag	tgg	agc	tct	ccc	acc	tcc	cct	gag	ggg	agc	acc	48
					Trp											
1				5					10					15		
gcc	tct	ggg	ggc	agt	cag	gca	ctg	gac	aag	ccc	atc	gac	aat	gac	gca	96
								4771	'00							

Ala	Ser	Gly	Gly 20	Ser	Gln	Ala	Leu	Asp 25	Lys	Pro	Ile	Asp	Asn 30	Asp	Ala	
gag	ggc	gtg	tgg	agc	ccg	gat	att		cag	agt	ttc	cag		gcc	ctc	144
			Trp			-			_	_		_		_		
	_	35	•			•	40					45				
gcc	atc	tac	ccg	ссс	tgt	ggc	agg	cgc	aaa	atc	atc	ctg	tcg	gac	gag	192
Ala	Ile	Tyr	Pro	Pro	Cys	Gly	Arg	Arg	Lys	lle	Ile	Leu	Ser	Asp	Glu	
	50					55					60					
ggc	aag	atg	tat	ggt	cgg	aac	gag	ctg	att	gcc	cgc	tac	atc	aag	ctc	240
	Lys	Met	Tyr	Gly		Asn	Glu	Leu	Ile	Ala	Arg	Tyr	Ile	Lys	Leu	
65					70					7 5					80	
			aag		_			_	_	_		_			_	288
Arg	Thr	Gly	Lys		Arg	Thr	Arg	Lys		Val	Ser	Ser	His		Gln	
ata	o t a	mat.	oæt	85	000	ant.	000	go g	90	224	300	000	a+ a	95		າາຕ
			cgt. Arg													336
141	ьси	AIG	100	мб	цуз	піа	пι	105		UIII	Ala	цуз	110	шуз	voh	
cag	gca	gct	aag	gac	aag	gcc	ctg			atg	gct	gcc		tcg	tct	384
			Lys		-	-	_	_	-	_	_	_	_	_		
		115	-	-	-		120					125				
gca	cag	atc	atc	tcc	gcc	acg	gcc	ttc	cac	agt	agc	atg	gcc	ctc	gcc	432
Ala	Gln	Ile	Ile	Ser	Ala	Thr	Ala	Phe	His	Ser	Ser	Met	Ala	Leu	Ala	
	130					135					140					
cgg	ggc	ccc	ggc	cgc	cca	gca	gtc	tca	ggg	ttt	tgg	caa	gga	gct	ttg	480
_	Gly	Pro	Gly	Arg		Ala	Val	Ser	Gly		Trp	Gln	Gly	Ala		
145					150					155					160	- 00
			gcc	_	_			_		_				_		528
Pro	ыу	GIN	Ala		Inr	3er	HIS	Asp		Lys	Pro	Pne	5er		GIN	
200	tat	act	gtc	165	cot	001	cta	cot	170	002	arara	+++	മാന	175	oot	576
		_	Val	_		_	_		_							310
****	131	MIG	180	um	110	110	Dou	185	Dou	110	ulj	I IIC	190	DCI	110	
gca	ggg	ссс	gcc	cca	tcg	ссс	tct		ссс	ccg	gca	ссс		tgg	cag	624
			Ala													
	•	195					200					205		•		
ggc	cgc	agc	gtg	gcc	agc	tcc	aag	ctc	tgg	atg	ttg	gag	ttc	tet	gcc	672

Arg 210	Ser	Val	Ala	Ser	Ser 215	Lys	Leu	Trp	Met	Leu 220	Glu	Phe	Ser	Ala	
ctg	gag	cag	cag	cag	gac	ccg	gac	acg	tac	aac	aag	cac	ctg	ttc	720
Leu	Glu	Gln	Gln	Gln	Asp	Pro	Asp	Thr	Tyr	Asn	Lys	His	Leu	Phe	
				230					235					240	
cac	att	ggc	cag	tcc	agc	cca	agc	tac	agc	gac	ccc	tac	ctc	gaa	768
His	Ile	Gly	Gln	Ser	Ser	Pro	Ser	Туг	Ser	Asp	Pro	Tyr	Leu	Glu	
													255		
															816
Val	Asp		Arg	Gln	He	Tyr		Lys	Phe	Pro	Glu		Lys	Gly.	*
.4.															004
													•		864
rea		ASP	Leu	rne	GIU		GIY	rro	261.	ASII		rne	rne	Leu	
aag		too	gea	gac	ctc		acc	aac	atc	σασ		gaa	aac	age	912
															J.14
	1 110		1114	p		71011	****	71011	110		пор	VIG	ulj	501	
	tat	ggg	gtc	tcc		cag	tat	gag	agc		gag	aac	atg	atc	960
Phe	Tyr	Gly	Val	Ser	Ser	Gln	Tyr	Glu	Ser	Pro	Glu	Asn	Met	Ile	
				310					315					320	
acc	tgc	tcc	acg	aag	gtc	tgc	tct	ttc	ggc	aag	cag	gtg	gtg	gag	1008
Thr	Cys	Ser	Thr	Lys	Val	Cys	Ser	Phe	Gly	Lys	Gln	Val	Val	Glu	
			325					330					335		
gtt	gag	aca	gag	tat	gct	cgc	tat	gag	aat	gga	cac	tac	tct	tac	1056
Val	Glu		Glu	Tyr	Ala	Arg		Glu	Asn	Gly	His	Tyr	Ser	Туг	
												350			
														7	1104
He		Arg	Ser	Pro	Leu		Glu	Tyr	Met	He		Phe	Ile	His	
			. 4 .	4			4		4.						1450
													_		1152
	Lys	HIS	Leu	РГО		Lys	lyr	met	мес		5er	vai	Leu	GIU	
	200	ata	at æ	000		at o	000	000	0.00		000		~~~		1200
												_		•	1200
1 116	1111	116	ьси		val	141	1111	non		voh	LIII'	AIII	ulu		
ctø	tec	att	ጀርሮ		gtc	ttt	gag	gtø		ጀርር	agt	gag	cac		1248
	210 ctg Leu cac His gtg Val ctc Leu aag Lys 290 ttc Phe acc Thr gtt Val atc Ile ctc Leu 370 ttc Phe	ctg gag Leu Glu cac att His Ile gtg gac Val Asp ctc aag Leu Lys 275 aag ttc Lys Phe 290 ttc tat Phe Tyr acc tgc Thr Cys gtt gag Val Glu atc cac Ile His 355 ctc aag Leu Lys 370 ttc acc Phe Thr	ctg gag cag Leu Glu Gln cac att ggc His Ile Gly gtg gac atc Val Asp Ile	ctg gag cag cag Leu Glu Gln Gln cac att ggc cag His Ile Gly Gln	210 ctg gag cag cag cag Leu Glu Gln Gln Gln cac att ggc cag tcc His Ile Gly Gln Ser 245 gtg gac caa val Asp Ile Arg Gln 260 ctc aag gat ctc ttc Leu Lys Asp Leu Phe 275 aag tc gac gac Lys Phe Trp Ala Asp 290 ttc tcc phe Phe Thr Asp 290 ttc tcc acg gac tcc Phe Tyr Gly Val Ser 310 acc tcc acg aag Thr Cys Ser Thr Lys 325 gt gag tat val val 4tc gag aca gag tat	210 215 ctg gag cag cag gac Leu Glu Gln Gln Asp 230 230 230 230 cac att ggc cag tcc agc His Ile Gly Gln Ser Ser gtg gac atc cgc caa atc Val Asp Ile Arg Gln Ile 260 260 20 20 20 ctc aag gat ctc ttc gaa Leu Lys Asp Leu Phe Glu 275 295 ttc ttc agc ctc Lys Phe Trp Ala Asp Leu 290 295 ttc tcc agc ttc tat gg gtc tcc agc Phe Tyr Gly Val Ser Ser gt gag gt tcc agc <td>210 cag gag cag cag cag gac ccg Leu Glu Gln Gln Gln Asp Pro 230 cac att ggc cag tcc agc cca cac att ggc cag tcc agc cca His Ile Gly Gln Ser Ser Pro 245 gtg gac atc cgc caa atc tat cac atc cgc caa atc tat Val Asp Ile Arg Gln Ile Tyr 260 ctc aag gat ctc ttc gaa cgg ctc aag gat ctc ttc gaa cgg cac gac cac acc Leu Lys Asp Leu Phe Glu Arg 275 280 aag ttc tgg gca gac ctc aac cys Phe Trp Ala Asp Leu Asn 295 ttc tat ggg gtc tcc agc cag cag cag Phe Tyr Gly Val Ser Ser Gln 310 scc tgc tcc acg aag gtc tgc acc tgc tcc acg aag gtc tgc cys 325 gtt gag aca gag tat gct cgc cys 325 gtt gag aca gag tat gct cgc cys 340 atc cac cgg tcc ccg ctc tgt cgc ctc tgt Ile His Arg Ser Pro Leu Cys 360 360 ctc aag cac ctc cct gag aag ctc cac gg tgt gtc ctc aac atc ctg cag gtg gtc ctc aac atc ctg cag gtg gtc ctc aac atc ctg cag gtg gtc ctc acc atc ctg cag gtg gtc ctc acc atc ctg cag gtg gtc leu Lys His Leu Cys arg acc atc ctg cag gtg gtc ctc acc atc ctg cag gtg gtc ctc acc atc</td> <td>210 ctg gag cag cag cag gac cag gac cag gac cag leu Glu Glu Glu Glu Glu Asp Pro Asp 230 ccg att ggc cag tcc agc cca agc leu Glu Glu Ser Ser Pro Ser 245 cac att ggc cag tcc agc leu Glu Glu Glu Ser 245 cca atc ggc caa atc tat gac leu Glu Glu Glu Glu Glu Glu Glu Glu Glu Gl</td> <td>210 215 ctg gag cag cag cag gac ccg gac acg cag cag cag gac ccg gac acg Leu Glu Gln Gln Gln Asp Pro Asp Thr 230 cac att ggc cag tcc agc cca agc tac His Ile Gly Gln Ser Ser Pro Ser Tyr 245 gtg gac atc cgc caa atc tat gac aaa Val Asp Ile Arg Gln Ile Tyr Asp Lys 260 ctc aag gat ctc ttc gaa cgg gga ccc Leu Lys Asp Leu Phe 275 280 aag ttc tgg gca gac ctc aac acc aac Lys Phe Trp Ala Asp Leu Asn Thr Asn 290 295 ttc tat ggg gtc tcc cag cag tat gag Phe Tyr Gly Val Ser Ser Gln Tyr Glu 310 acc tgc tcc acg aag gtc tcc ttt Thr Cys Ser Thr Lys Val Cys Ser Phe 325 gtt gag aca gag tat gct tgc tct ttc Thr Glu Tyr Ala Arg Tyr Glu 340 atc cac cgg tcc ccg ctc tgt gag tac Ile His Arg Ser Pro Leu Cys Glu Tyr 355 ctc aag cac ctc cct gag aag tac atg Leu Lys His Leu Pro Glu Lys Tyr Met 370 ttc acc atc ctg ctg cag gtg gtc acc acc Phe Thr Ile Leu Gln Val Val Thr Asn 390</td> <td>210 215 ctg gag cag cag cag gac gac gac gac gac ga</td> <td>210 cag cag<td>210 215 220 ctg gag cag cag gac ccg gac acg tac aag Leu Glu Gln Gln Asp Pro Asp Thr Tyr Asp Lys cac att ggc cag tcc agc cca agc pro Jac pro pro</td><td> Second S</td><td> State Stat</td><td>ctg gag cag cag cag ccg gac acg tac aac aac cag ctg ctg pro Asp Pro Asp Thr Tyr Asn Lys His Leu Phe cac att ggc cag tcc agc cac agc cac agc ccc tcc gaa His Ile Gln Ser Pro Ser Tyr Ser Asp Pro Tyr Leu Glu Lys Lys Glu Lys Lys Glu Lys Lys Glu Lys Glu Lys Lys</td></td>	210 cag gag cag cag cag gac ccg Leu Glu Gln Gln Gln Asp Pro 230 cac att ggc cag tcc agc cca cac att ggc cag tcc agc cca His Ile Gly Gln Ser Ser Pro 245 gtg gac atc cgc caa atc tat cac atc cgc caa atc tat Val Asp Ile Arg Gln Ile Tyr 260 ctc aag gat ctc ttc gaa cgg ctc aag gat ctc ttc gaa cgg cac gac cac acc Leu Lys Asp Leu Phe Glu Arg 275 280 aag ttc tgg gca gac ctc aac cys Phe Trp Ala Asp Leu Asn 295 ttc tat ggg gtc tcc agc cag cag cag Phe Tyr Gly Val Ser Ser Gln 310 scc tgc tcc acg aag gtc tgc acc tgc tcc acg aag gtc tgc cys 325 gtt gag aca gag tat gct cgc cys 325 gtt gag aca gag tat gct cgc cys 340 atc cac cgg tcc ccg ctc tgt cgc ctc tgt Ile His Arg Ser Pro Leu Cys 360 360 ctc aag cac ctc cct gag aag ctc cac gg tgt gtc ctc aac atc ctg cag gtg gtc ctc aac atc ctg cag gtg gtc ctc aac atc ctg cag gtg gtc ctc acc atc ctg cag gtg gtc ctc acc atc ctg cag gtg gtc leu Lys His Leu Cys arg acc atc ctg cag gtg gtc ctc acc atc ctg cag gtg gtc ctc acc atc	210 ctg gag cag cag cag gac cag gac cag gac cag leu Glu Glu Glu Glu Glu Asp Pro Asp 230 ccg att ggc cag tcc agc cca agc leu Glu Glu Ser Ser Pro Ser 245 cac att ggc cag tcc agc leu Glu Glu Glu Ser 245 cca atc ggc caa atc tat gac leu Glu Glu Glu Glu Glu Glu Glu Glu Glu Gl	210 215 ctg gag cag cag cag gac ccg gac acg cag cag cag gac ccg gac acg Leu Glu Gln Gln Gln Asp Pro Asp Thr 230 cac att ggc cag tcc agc cca agc tac His Ile Gly Gln Ser Ser Pro Ser Tyr 245 gtg gac atc cgc caa atc tat gac aaa Val Asp Ile Arg Gln Ile Tyr Asp Lys 260 ctc aag gat ctc ttc gaa cgg gga ccc Leu Lys Asp Leu Phe 275 280 aag ttc tgg gca gac ctc aac acc aac Lys Phe Trp Ala Asp Leu Asn Thr Asn 290 295 ttc tat ggg gtc tcc cag cag tat gag Phe Tyr Gly Val Ser Ser Gln Tyr Glu 310 acc tgc tcc acg aag gtc tcc ttt Thr Cys Ser Thr Lys Val Cys Ser Phe 325 gtt gag aca gag tat gct tgc tct ttc Thr Glu Tyr Ala Arg Tyr Glu 340 atc cac cgg tcc ccg ctc tgt gag tac Ile His Arg Ser Pro Leu Cys Glu Tyr 355 ctc aag cac ctc cct gag aag tac atg Leu Lys His Leu Pro Glu Lys Tyr Met 370 ttc acc atc ctg ctg cag gtg gtc acc acc Phe Thr Ile Leu Gln Val Val Thr Asn 390	210 215 ctg gag cag cag cag gac gac gac gac gac ga	210 cag cag <td>210 215 220 ctg gag cag cag gac ccg gac acg tac aag Leu Glu Gln Gln Asp Pro Asp Thr Tyr Asp Lys cac att ggc cag tcc agc cca agc pro Jac pro pro</td> <td> Second S</td> <td> State Stat</td> <td>ctg gag cag cag cag ccg gac acg tac aac aac cag ctg ctg pro Asp Pro Asp Thr Tyr Asn Lys His Leu Phe cac att ggc cag tcc agc cac agc cac agc ccc tcc gaa His Ile Gln Ser Pro Ser Tyr Ser Asp Pro Tyr Leu Glu Lys Lys Glu Lys Lys Glu Lys Lys Glu Lys Glu Lys Lys</td>	210 215 220 ctg gag cag cag gac ccg gac acg tac aag Leu Glu Gln Gln Asp Pro Asp Thr Tyr Asp Lys cac att ggc cag tcc agc cca agc pro Jac pro pro	Second S	State Stat	ctg gag cag cag cag ccg gac acg tac aac aac cag ctg ctg pro Asp Pro Asp Thr Tyr Asn Lys His Leu Phe cac att ggc cag tcc agc cac agc cac agc ccc tcc gaa His Ile Gln Ser Pro Ser Tyr Ser Asp Pro Tyr Leu Glu Lys Lys Glu Lys Lys Glu Lys Lys Glu Lys Glu Lys Lys

Leu	Leu	Cys	Ile		Tyr	Val	Phe	Glu		Ser	Ala	Ser	Glu		Gly	
				405					410					415		
					tac											1281
Ala	Gln	His		He	Ţyr	Arg	Leu		Lys	Glu						
			420					425								
)> 29															
<211	l> 43	35														
<212	2> PI	RT														
<213	3> Ho		sapie	ens												
<400)> 29	3														
He	Ala	Ser	Asn	Ser	Trp	Asn	Ala	Ser	Ser	Ser	Pro	Gly	Glu	Ala	Arg	
1				5					10					15		
Glu	Asp	Gly	Pro	Glu	Gly	Leu	Asp	Lys	Gly	Leu	Asp	Asn	Asp	Ala	Glu	
			20					25					30			
Gly	Val	Trp	${\tt Ser}$	Pro	Asp	Ile	Glu	Gln	Ser	Phe	Gln	Glu	Ala	Leu	Ala	
		35					40				-	45				
lle	Tyr	Pro	Pro	Cys	Gly	Arg	Arg	Lys	Ile	Ile	Leu	Ser	Asp	Glu	Gly	
	50					55					60					
Lys	Met	Tyr	Gly	Arg	Asn	Glu	Leu	Ile	Ala	Arg	Tyr	Ile	Lys	Leu	Arg	
65					70					7 5					80	
Thr	Gly	Lys	Thr	Arg	Thr	Arg	Lys	Gln	Val	Ser	Ser	His	Ile	Gln	Val	
				85					90					95		
Leu	Ala	Arg	Lys	Lys	Val	Arg	Glu	Tyr	Gln	Val	Gly	Ile	Lys	Ala	Met	
			100					105					110			
Asn	Leu	Asp	Gln	Val	Ser	Lys	Asp	Lys	Ala	Leu	Gln	Ser		Ala	Ser	
		115					120					125				
Met	Ser		Ala	Gln	Ile	Val		Ala	Ser	Val	Leu		Asn	Lys	Phe	
	130					135					140					
Ser		Pro	Ser	Pro	Leu		Gln	Ala	Val	Phe		Thr	Ser	Ser	Arg	
145					150					155					160	
	Trp	Ser	Ser	Pro		Leu	Len	Glv	Gln	Gln	Pro	Glv	Pro	Ser		
				165		Lou	200	01,	170	0111		41,		175	u I II	
Asp	He	Lvs	Pro		Ala	Gln	Pro	Ala		Pro	Tle	Gln	Pro		Len	
.rop	110	1 , 0	180	1 110	1110	G 111	110	185	1 / 1	110	110	G 111	190	110	DCU	
Dro	Pro	Thr		San	San	Tun	Clu		Lon	Ala	Dno	Lou		Con	۸۱۵	
0	110	105	ьсц	OC1	Del	1 / 1	200	110	Ten	піа	t I.O	205	110	OCI.	ліа	

```
Ala Ala Ser Val Pro Val Trp Gln Asp Arg Thr Ile Ala Ser Ser Arg
    210
                        215
                                             220
Leu Arg Leu Leu Glu Tyr Ser Ala Phe Met Glu Val Gln Arg Asp Pro
                    230
                                         235
                                                              240
Asp Thr Tyr Ser Lys His Leu Phe Val His Ile Gly Gln Thr Asn Pro
                245
                                     250
Ala Phe Ser Asp Pro Pro Leu Glu Ala Val Asp Val Arg Gln Ile Tyr
            260
                                 265
                                                     270
Asp Lys Phe Pro Glu Lys Lys Gly Gly Leu Lys Glu Leu Tyr Glu Lys
                            280
Gly Pro Pro Asn Ala Phe Phe Leu Val Lys Phe Trp Ala Asp Leu Asn
    290
                        295
                                             300
Ser Thr Ile Gln Glu Gly Pro Gly Ala Phe Tyr Gly Val Ser Ser Gln
                                                             -320
                    310
                                         315
Tyr Ser Ser Ala Asp Ser Met Thr Ile Ser Val Ser Thr Lys Val Cys
                325
                                     330
                                                         335
Ser Phe Gly Lys Gln Val Val Glu Lys Val Glu Thr Glu Tyr Ala Arg
            340
                                 345
Leu Glu Asn Gly Arg Phe Val Tyr Arg Ile His Arg Ser Pro Met Cys
        355
                             360
                                                 365
Glu Tyr Met Ile Asn Phe Ile His Lys Leu Lys His Leu Pro Glu Lys
                        375
                                             380
Tyr Met Met Asn Ser Val Leu Glu Asn Phe Thr Ile Leu Gln Val Val
385
                    390
                                         395
                                                              400
Thr Ser Arg Asp Ser Gln Glu Thr Leu Leu Val Ile Ala Phe Val Phe
                                     410
Glu Val Ser Thr Ser Glu His Gly Ala Gln His His Val Tyr Lys Leu
            420
                                 425
                                                     430
Val Lys Asp
<210> 30
<211> 1305
<212> DNA
<213> Homo sapiens
<220>
<221> CDS
<223> (1)..(1305)
```

<40	0> 30	0														
ata	gcg	tcc	aac	agc	tgg	aac	gcc	agc	agc	agc	ccc	ggg	gag	gcc	cgg	48
Ile	Ala	Ser	Asn	Ser	Trp	Asn	Ala	Ser	Ser	Ser	Pro	Gly	Glu	Ala	Arg	
1				5					10					15		
	gat															96
Glu	Asp	Gly		Glu	Gly	Leu	Asp	Lys	Gly	Leu	Asp	Asn	Asp	Ala	Glu	
			20					25					30			
	gtg			_			_	_	_		_		•	_	•	144
Gly	Val	_	Ser	Pro	Asp	He		Gin	Ser	Phe	Gln		Ala	Leu	Ala	
		35					40					45				4.00
	tac										_		_			192
116	Tyr	Pro	Pro	Cys	Gly		Arg	Lys	11e	He		Ser	Asp	Glu	Gly	
000	50	+	~~~		aa+	55	++	-++			60	_ 4.4		-4		0.40
-	atg			_			_		_	_				_	-	240
65	Met	I y I	uly	Arg.	70	ulu	ren	116	Ala	75	lyr	116	гàг	Leu	Arg 80	
	ggg	220	act	c		202	222	റമത	art a		200	626	ata	o a rr		288
	Gly										_			_	_	200
****	u I J	2,5		85	1111	6	цуз	O I II	90	ber	UCI	1113	110	95	741	
cta	gct	cgg	aag		gtg	cgg	gag	tac		gt.t.	aac	atc	ลลฐ		atg	336
	Ala													-	_	000
			100					105			0	•••	110			
aac	ctg	gac	cag	gtc	tcc	aag	gac	aaa	gcc	ctt	cag	agc		gcg	tcc	384
	Leu											_	_			
		115					120					125				
atg	tcc	tct	gcc	cag	atc	gtc	tct	gcc	agt	gtc	ctg	cag	aac	aag	ttc	432
Met	Ser	Ser	Ala	Gln	He	Val	Ser	Ala	Ser	Val	Leu	Gln	Asn	Lys	Phe	
	130					135					140					
agc	cca	cct	tcc	cct	ctg	ccc	cag	gcc	gtc	ttc	tcc	act	tcc	tcg	cgg	480
Ser	Pro	Pro	Ser	Pro	Leu	Pro	Gln	Ala	Val	Phe	Ser	Thr	Ser	Ser	Arg	
145					150					155					160	
ttc	tgg	agc	agc	ccc	cct	ctc	ctg	gga	cag	cag	cct	gga	ccc	tct	cag	528
Phe	Trp	Ser	Ser	Pro	Pro	Leu	Leu	Gly	Gln	Gln	Pro	Gly	Pro	Ser	Gln	
				165					170					175		
	atc															576
Asp	Ile	Lys	Pro	Phe	Ala	Gln	Pro	Ala	Tyr	Pro	lle	Gln	Pro	Pro	Leu	

			180					185					190			
ccg	ccg	acg	ctc	agc	agt	tat	gag	ccc	ctg	gcc	ccg	ctc	ccc	tca	gct	624
Pro	Pro	Thr	Leu	Ser	Ser	Tyr	Glu	Pro	Leu	Ala	Pro	Leu	Pro	Ser	Ala	
		195					200					205				
gct	gcc	tct	gtg	cct	gtg	tgg	cag	gac	cgt	acc	att	gcc	tcc	tcc	cgg	672
Ala	Ala	Ser	Val	Pro	Val	Trp	Gln	Asp	Arg	Thr	Ile	Ala	Ser	Ser	Arg	
	210					215					220					
ctg	cgg	ctc	ctg	gag	tat	tca	gcc	ttc	atg	gag	gtg	cag	cga	gac	cct	720
	Arg	Leu	Leu	Glu	Tyr	Ser	Ala	Phe	Met		Val	Gln	Arg	Asp	Pro	
225					230					235					240	
					cac							_	_			768
Asp	Thr	Tyr	Ser		His	Leu	Phe	Val		He	Gly	Gln	Thr		Pro	
				245					250					255		010
_					CCC.							_	_			816
Ala	rne	ser		Pro	Pro	Leu	GIU		vai	Asp	vai	Arg		11e	Tyr	•
G O 0		++0	260	~~ ~	000	000	~~~	265	++~	000	~~	a+ a	270	~~ ~		0 <i>C A</i>
					aaa										_	· 864
nsp	гуэ	275	110	UIU	Lys	гуэ	280	uly	Leu	гуз	uru	285	Lyr	Glu	Lys	
գ. գ. գ.	ccc		aat	ም ር ር	ttc	ttc		øtc	aag	ttc	too		gac	ctc	aac	912
					Phe											016
	290					295	204	,	2,0		300		ПОР	Dou	71011	•
agc		atc	cag	gag	ggc		gga	gcc	ttc	tat		gtc	agc	tct	cag	960
					Gly							-	_		_	
305					310					315					320	
tac	agc	tct	gct	gat	agc	atg	acc	atc	agc	gtc	tcc	acc	aag	gtg	tgc	1008
Tyr	Ser	Ser	Ala	Asp	Ser	Met	Thr	Ile	Ser	Val	Ser	Thr	Lys	Val	Cys	
				325					330					335		•
tcc	ttt	ggc	aaa	cag	gtg	gta	gag	aag	gtg	gag	${\tt act}$	gag	tat	gcc	agg	1056
Ser	Phe	Gly	Lys	Gln	Val	Val	Glu	Lys	Val	Glu	Thr	Glu	Tyr	Ala	Arg	
			340					345					350			
ctg	gag	aac	ggg	cgc	ttt	gtg	tac	cgt	atc	cac	cgc	tcg	ccc	atg	tgc	1104
Leu	Glu		Gly	Arg	Phe	Val	Tyr	Arg	Ile	His	Arg	Ser	Pro	Met	Cys	
		355					360					365				
					ttc							_			_	1152
Glu	Tyr	Met	He	Asn	Phe	He	His	Lys	Leu	Lys	His	Leu	Pro	Glu	Lys	

	370					375					380					
tac	atg	atg	aac	agc	gtg	ctg	gag	aac	ttc	acc	atc	ctg	cag	gtg	gtc	1200
Туг	Met	Met	Asn	Ser	Val	Leu	Gļu	Asn	Phe	Thr	Ile	Leu	Gln	Val	Val	
385					390					395					400	
acg	agc	cgg	gac	tcc	cag	gag	acc	ttg	ctt	gtc	att	gct	ttt	gtc	ttc	1248
Thr	Ser	Arg	Asp	Ser	Gln	Glu	Thr	Leu	Leu	Val	Ile	Ala	Phe	Val	Phe	•
				405					410					415		
gaa	gtc	tcc	acc	agt	gag	cac	ggg	gcc	cag	cac	cat	gtc	tac	aag	ctc	1296
Glu	Val	Ser	Thr	Ser	Glu	His	Gly	Ala	Gln	His	His	Val	Tyr	Lys	Leu	
			420					425					430			
gtc	aaa	gac														1305
Val	Lys	Asp														
		435														
<210	0> 3	l٠														
<21	1> 11	132														
<212	2> PI	RT														
<213	3> Ho	omo s	sapie	ens												
<400	3 > 3	t		•												
Met	${\bf Pro}$	Arg	Ala	Pro	Arg	Cys	Arg	Ala	Val	Arg	Ser	Leu	Leu	Arg	Ser	
1				5					10					15		
His	Tyr	Arg	Glu	Val	Leu	Pro	Leu	Ala	Thr	Phe	Val	Arg	Arg	Leu	Gly	
			20					25					30			
Pro	Gln	Gly	Trp	Arg	Leu	Val	Gln	Arg	Gly	Ásp	Pro	Ala	Ala	Phe	Arg	
		35					40					45				
Ala	Leu	Val	Ala	Gln	Cys	Leu	Val	Cys	Val	Pro	Trp	Asp	Ala	Arg	Pro	
	50					55					60					
Pro	Pro	Ala	Ala	Pro	Ser	Phe	Arg	Gln	Val	Ser	Cys	Leu	Lys	Glu	Leu	
65					70					75					80	
Val	Ala	Arg	Val	Leu	Gln	Arg	Leu	Cys	Glu	Arg	Gly	Ala	Lys	Asn	Val	
				85					90					95		
Leu	Ala	Phe	Gly	Phe	Ala	Leu	Leu	Asp	Gly	Ala	Arg	Gly	Gly	Pro	Pro	
			100					105					110			
Glu	Ala	Phe	Thr	Thr	Ser	Val	Arg	Ser	Tyr	Leu	Pro	Asn	Thr	Val	Thr	
		440					400					100				
		115					120					125				
Asp	Ala		Arg	Gly	Ser	Gly		Trp	Gly	Leu	Leu		Arg	Arg	Val	

	Asp	Asp	Val	Leu		His	Leu	Leu	Ala		Cys	Ala	Leu	Phe	
145					150					155					160
Leu	Val	Ala	Pro	Ser 165	Cys	Ala	Tyr	Gln	Val 170	Cys	Gly	Pro	Pro	Leu 175	Туг
Gln	Leu	Gly	Ala 180	Ala	Thr	Gln	Ala	Arg 185	Pro	Pro	Pro	His	Ala 190	Ser	Gly
Pro	Arg	Arg 195	Arg	Leu	Gly	Cys	Glu 200	Arg	Ala	Trp	Asn.	His 205	Ser	Val	Arg
Glu	Ala 210	Gly	Val	Pro	Leu	Gly 215	Leu	Pro	Ala	Pro	Gly 220	Ala	Arg	Arg	Arg
Gly 225	Gly	Ser	Ala	Ser	Arg 230	Ser	Leu	Pro	Leu	Pro 235	Lys	Arg	Pro	Arg	Arg 240
Gly	Ala	Ala	Pro	Glu 245	Pro	Glu	Arg	Thr	Pro 250	Val	Gly	Gln	Gly	Ser 255	Trp
Ala	His	Pro	Gly 260	Arg	Thr	Arg	Gly	Pro 265	Ser	Asp	Arg	Gly	Phe 270	Cys	Val
Val	Ser	Pro 275	Ala	Arg	Pro	Ala	Glu 280	Glu	Ala	Thr	Ser	Leu 285	Glu	Gly.	Ala
Leu	Ser 290	Gly	Thr	Arg	His	Ser 295	His	Pro	Ser	Val	Gly 300	Arg	Gln	His	His
Ala 305		Pro	Pro	Ser	Thr 310	Ser	Arg	Pro	Pro	Arg 315	Pro	Trp	Asp	Thr	Pro 320
Cys	Pro	Pro	Val	Tyr 325	Ala	Glu	Thr	Lys	His 330	Phe	Leu	Tyr	Ser	Ser 335	Gly
Asp	Lys	Glu	Gln 340	Leu	Arg	Pro	Ser	Phe 345	Leu	Leu	Ser	Ser	Leu 350	Arg	Pro
Ser	Leu	Thr 355	Gly	Ala	Arg	Arg	Leu 360	Val	Glu	Thr	Ile	Phe 365	Leu	Gly	Ser
Arg	Pro 370	Trp	Met	Pro	Gly	Thr 375	Pro	Arg	Arg	Leu	Pro 380	Arg	Leu	Pro	Gln
Arg 385	Tyr	Trp	Gln	Met	Arg 390	Pro	Leu	Phe	Leu	Glu 395	Leu	Leu	Gly	Asn	His 400
Ala	Gln	Cys	Pro	Tyr 405	Gly	Val	Leu	Leu	Lys 410	Thr	His	Cys	Pro	Leu 415	Arg
Ala	Ala	Val	Thr 420		Ala	Ala	Gly	Val 425		Ala	Arg	Glu	Lys 430		Gln

Gly	Ser	Val 435	Ala	Ala	Pro	Glu	Glu 440	Glu	Asp	Thr	Asp	Pro 445	Arg	Arg	Leu
Val	Gln 450	Leu	Leu	Arg	Gln	His 455	Ser	Ser	Pro	Trp	Gln 460	Val	Tyr	Gly	Phe
Val 465	Arg	Ala	Cys	Leu	Arg 470	Arg	Leu	Val	Pro	Pro 475	Gly	Leu	Trp	Gly	Ser 480
Arg	His	Asn	Glu	Arg 485	Arg	Phe	Leu	Arg	Asn 490	Thr	Lys	Lys	Phe	Ile 495	
Leu	Gly	Lys	His 500	Ala	Lys	Leu	Ser	Leu 505	Gln	Glu	Leu	Thr	Trp 510	Lys	Met
Ser	Val	Arg 515	Asp	Cys	Ala	Trp	Leu 520	Arg	Arg	Ser	Pro	Gly 525	Val	Gly	Cys
	Pro 530					535					540				
Leu 545	His	Trp	Leu	Met	Ser 550	Val	Tyr	Val	Val	Glu 555	Leu	Leu	Arg	Ser	Phe 560
Phe	Tyr	Val	Thr	Glu 565	Thr	Thr	Phe	Gln	Lys 570	Asn	Arg	Leu	Phe	Phe 575	Tyr
Arg	Lys	Ser	Val 580	Trp	Ser	Lys	Leu	Gln 585	Ser	Ile	Gly	Ile	Arg 590	Gln	His
Leu	Lys	Arg 595	Val	Gln	Leu	Arg	Glu 600	Leu	Ser	Glu	Ala	Glu 605	Val	Arg	Gln
His	Arg 610	Glu	Ala	Arg	Pro	Ala 615	Leu	Leu	Thr	Ser	Arg 620	Leu	Arg	Phe	Ile
Pro 625	Lys	Pro	Asp	Gly	Leu 630	Arg	Pro	Ile	Val	Asn 635	Met	Asp	Tyr	Val	Val 640
Gly	Ala	Arg	Thr	Phe 645	Arg	Arg	Glu	Lys	Arg 650	Ala	Glu	Arg	Leu	Thr 655	Ser
Arg	Val	Lys	Ala 660	Leu	Phe	Ser	Val	Leu 665	Asn	Tyr	Glu	Arg	Ala 670	Arg	Arg
Pro	Gly	Leu 675	Leu	Gly	Ala	Ser	Val 680	Leu	Gly	Leu	Asp	Asp 685	Ile	His	Arg
Ala	Trp 690	Arg	Thr	Phe	Val	Leu 695	Arg	Val	Arg	Ala	Gln 700	Asp	Pro	Pro	Pro
Glu 705	Leu	Tyr	Phe	Val	Lys 710	Val	Asp	Val	Thr	Gly 715	Ala	Tyr	Asp	Thr	Ile 720

Pro	Gln	Asp	Arg	Leu 725	Thr	Glu	Val	Ile	Ala 730	Ser	Ile	He	Lys	Pro 735	Gln
Asn	Thr	Tyr	Cys 740	Val	Arg	Arg	Tyr	Ala 745	Val	Val	Gln	Lys	Ala 750	Ala	His
Gly	His	Val 755	Arg	Lys	Ala	Phe	Lys 760	Ser	His	Val	Ser	Thr 765	Leu	Thr	Asp
Leu	Gln 770	Pro	Tyr	.Met	Arg	Gln 775	Phe	Val	Ala	His	Leu 780	Gln	Glu	Thr	Ser
Pro 785	Leu	Arg	Asp	Ala	Val 790	Val	Ile	Glu	Gln	Ser 795	Ser	Ser	Leu	Asn	Glu 800
Ala	Ser	Ser	Gly	Leu 805	Phe	Asp	Val	Phe	Leu 810	Arg	Phe	Met	Cys	His 815	His
Ala	Val	Arg	Ile 820	Arg	Gly	Lys	Ser	Tyr 825	Val	Gln	Cys	Gln	Gly 830	Ile	Pro
Gln	Gly	Ser 835	Ile	Leu ·	Ser	Thr	Leu 840	Leu	Cys	Ser	Leu	Cys 845	Tyr	Gly	Asp
Met	Glu 850	Asn	Lys	Leu	Phe	A'la 855	Gly	He	Arg	Arg	Asp 860	Gly	Leu	Leu	Leu
Arg 865	Leu	Val	Asp	Asp	Phe 870	Leu	Leu	Val	Thr	Pro 875	His	Leu	Thr	His	Ala 880
Lys	Thr	Phe	Leu	Arg 885	Thr	Leu	Val	Arg	Gly 890	Val	Pro	Glu	Tyr	Gly 895	Cys
Val	Val	Asn	Leu 900	Arg	Lys	Thr	Val	Val 905	Asn	Phe	Pro	Val	Glu 910	Asp	Glu
Ala	Leu	Gly 915	Gly	Thr	Ala	Phe	Val 920	Gln	Met	Pro	Ala	His 925	Gly	Leu	Phe
Pro	Trp 930	Cys	Gly	Leu	Leu	Leu 935	Asp	Thr	Arg	Thr	Leu 940	Glu	Val	Gln	Ser
Asp 945	Tyr	Ser	Ser	Tyr	Ala 950	Arg	Thr	Ser	He	Arg 955	Ala	Ser	Leu	Thr	Phe 960
Asn	Arg	Gly	Phe	Lys 965	Ala	Gly	Arg	Asn	Met 970	Arg	Arg	Lys	Leu	Phe 975	Gly
Val	Leu	Arg	Leu 980	Lys	Cys	His	Ser	Leu 985	Phe	Leu	Asp _.	Leu	Gln 990	Val	Asn
Ser	Leu	Gln 995	Thr	Val	Cys		Asn 000	Ile	Tyr	Lys		Leu .005	Leu	Leu	Gln

Ala	Tyr	Arg	Phe	His	Ala	Cys	Val	Leu	Gln	Leu	Pro	Phe	His	Gln	Gln	
1	010				1	015				1	020					
Val	Trp	Lys	Asn	Pro	Thr	Phe	Phe	Leu	Arg	Val	Ile	Ser	Asp	Thr	Ala	
1025	,				1030)				1035	5				1040	
Ser	Leu	Cys	Tyr	Ser	Ile	Leu	Lys	Ala	Lys	Asn	Ala	Gly	Met	Ser	Leu	
			1	1045				1	1050				1	1055		
Gly	Ala	Lys	Gly	Ala	Ala	Gly	Pro	Leu	Pro	Ser	Glu	Ala	Val	Gln	Trp	
		1	1060				1	1065					1070			
Leu	Cys	His	Gln	Ala	Phe	Leu	Leu	Lys	Leu	Thr	Arg	His	Arg	Val	Thr	
	1	075				1	080					1085				
Tyr	Val	Pro	Leu	Leu	Gly	Ser	Leu	Arg	Thr	Ala	Gln	Thr	Gln	Leu	Ser	
1	090				1	1095]	1100					
Arg	Lys	Leu	Pro	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Ala	Leu	Glu	Ala	Ala	Ala	Asn	
1105	5				1110)				1115	õ	_			1120	
Pro	Ala	Leu	Pro	Ser	Asp	Phe	Lys	Thr	Ile	Leu	Asp					
]	1125					1130							
<210)> 32	2														
<211	> 33	396														
<212	2> D1	ŅΑ														
		omo s	sapi	ens												
<220																
	l> Cl															
		1)	(339	9)												
)> 32															
										cgc						48
Met	Pro	Arg	Ala		Arg	Cys	Arg	Ala		Arg	Ser	Leu	Leu		Ser	
1				5					10					15		
										ttc						96
His	Tyr	Arg		Val	Leu	Pro	Leu			Phe	Val	Arg		Leu	Gly	
			20					25					30			
										gac						144
Pro	Gln		Trp	Arg	Leu	Val			Gly	Asp	Pro			Phe	Arg	
		35					40					45			•	
			-		-					ccc						192
Ala		Val	Ala	Gln	Cys		Val	Cys	Val	Pro			Ala	Arg	Pro	
	50					55					60					

ccc	ccc	gcc	gcc	ccc	tcc	ttc	cgc	cag	gtg	tcc	tgc	ctg	aag	gag	ctg	240
Pro	Pro	Ala	Ala	Pro	Ser	Phe	Arg	Gln	Val	Ser	Cys	Leu	Lys	Glu	Leu	
65					70					7 5					80	
gtg	gcc	cga	gtg	ctg	cag	agg	ctg	tgc	gag	cgc	ggc	gcg	aag	aac	gtg	288
Val	Ala	Arg	Val	Leu	Gln	Arg	Leu	Cys	Glu	Arg	Gly	Ala	Lys	Asn	Val	
				85					90					95		
ctg	gcc	ttc	ggc	ttc	gcg	ctg	ctg	gac	ggg	gcc	cgc	ggg	ggc	ccc	ccc	336
Leu	Ala	Phe	Gly	Phe	Ala	Leu	Leu	Asp	Gly	Ala	Arg	Gly	Gly	Pro	Pro	
			100					105					110			
gag	gcc	ttc	acc	acc	agc	gtg	cgc	agc	tac	ctg	ссс	aac	acg	gtg	acc	384
Glu	Ala	Phe	Thr	Thr	Ser	Val	Arg	Ser	Tyr	Leu	Pro	Asn	Thr	Val	Thr	
		115					120					125				
gac	gca	ctg	cgg	ggg	agc	ggg	gcg	tgg	ggg	ctg	ctg	ctg	cgc	cgc	gtg	432
Asp	Ala	Leu	Arg	Gly	Ser	Gly	Ala	Trp	Gly	Leu	Leu	Leu	Arg	Arg	Val	
	130					135		-			140					
ggc	gac	gac	gtg	ctg	gtt	cac	ctg	ctg	gca	cgc	tgc	gcg	ctc	ttt	gtg	480
Gly	Asp	Asp	Val	Leu	Val	His	Leu	Leu	Ala	Arg	Cys	Ala	Leu	Phe	Val	
145					150					155					160	
ctg	gtg	gct	ccc	agc	tgc	gcc	tac	cag	gtg	tgc	ggg	ccg	ccg	ctg	tac	528
Leu	Val	Ala	Pro	Ser	Cys	Ala	Tyr	Gln	Val	Cys	Gly	Pro	Pro	Leu	Tyr	
				165					170	•				175		
cag	ctc	ggc	gct	gcc	act	cag	gcc	cgg	ccc	ccg	cca	cac	gct	agt	gga	576
Gln	Leu	Gly	Ala	Ala	Thr	Gln	Ala	Arg	Pro	Pro	Pro	His	Ala	Ser	Gly	
			180					185					190			
ccc	cga	agg	cgt	ctg	gga	tgc	gaa	cgg	gcc	tgg	aac	cat	agc	gtc	agg	624
Pro	Arg	Arg	Arg	Leu	Gly	Cys	Glu	Arg	Ala	Trp	Asn	His	Ser	Val	Arg	
		195					200					205				
gag	gcc	ggg	gtc	ccc	ctg	ggc	ctg	cca	gcc	ccg	ggt	gcg	agg	agg	cgc	672
Glu	Ala	Gly	Val	Pro	Leu	Gly	Leu	Pro	Ala	Pro	Gly	Ala	Arg	Arg	Arg	
	210					215					220					
ggg	ggc	agt	gcc	agc	cga	agt	ctg	ccg	ttg	ccc	aag	agg	ссс	agg	cgt	720
Gly	Gly	Ser	Ala	Ser	Arg	Ser	Leu	Pro	Leu	Pro	Lys	Arg	Pro	Arg	Arg	
225					230					235					240	
ggc	gct	gcc	cct	gag	ccg	gag	cgg	acg	ccc	gtt	ggg	cag	ggg	tcc	tgg	768
										Val						
				245					250		-		-	255	-	

										-						
											_	ggt		_		816
Ala	His	Pro		Arg	Thr	Arg	Gly		Ser	Asp	Arg	Gly	Phe	Cys	Val	
			260					265					270			
gtg	tca	cct	gcc	aga	ccc	gcc	gaa	gaa	gcc	acc	tct	ttg	gag	ggt	gcg	864
Val	Ser	Pro	Ala	Arg	Pro	Ala	Glu	Glu	Ala	Thr	Ser	Leu	Glu	Gly	Ala	
		275					280					285				
ctc	tct	ggc	acg	cgc	cac	$\cdot tcc$	cac	cca	tcc	gtg	ggc	cgc	cag	cạc	cac	912
Leu	Ser	Gly	Thr	Arg	His	Ser	His	Pro	Ser	Val	Gly	Arg	Gln	His	His	
	290					295					300					
gcg	ggc	ccc	cca	tcc	aca	tcg	cgg	cca	cca	cgt	ccc	tgg	gaç	acg	cct	960
Ala	Gly	Pro	Pro	Ser	Thr	Ser	Arg	Pro	Pro	Arg	Pro	Trp	Asp	Thr	Pro	
305					310					315					320	
tgt	ссс	ccg	gtg	tac	gcc	gag	acc	aag	cac	ttc	ctc	tac	tcc	tca	ggc	1008
Cys	Pro	Pro	Val	Tyr	Ala	Glu	Thr	Lys	His	Phe	Leu	Tyr	Ser	Ser	Gly	
				325					330					335	•	
gac	aag	gag	cag	ctg	cgg	ccc	tcc	ttc	cta	ctc	agc	tct	ctg.	agg	ccc	1056
Asp	Lys	Glu	Gln	Leu	Arg	Pro	Ser	Phe	Leu	Leu	Ser	Ser	Leu	Arg	Pro	
			340					345					350			
agc	ctg	act	ggc	gct	cgg	agg	ctc	gtg	gag	acc	atc	ttt	ctg	ggt	tcc.	1104
Ser	Leu	Thr	Gly	Ala	Arg	Arg	Leu	Val	Glu	Thr	Ile	Phe	Leu	Gly	Ser	
		355					360					365				
agg	ccc	tgg	atg	cca	ggg	${\tt act}$	ccc	cgc	agg	ttg	ссс	cgc	ctg	ccc	cag	1152
Arg	Pro	Trp	Met	Pro	Gly	Thr	Pro	Arg	Arg	Leu	Pro	Arg	Leu	Pro	Gln	
	370					375					380					
cgc	tac	tgg	caa	atg	cgg	ccc	$\operatorname{\mathtt{ctg}}$	ttt	ctg	gag	ctg	ctt	ggg	aac	cac	1200
Arg	Tyr	Trp	Gln	Met	Arg	Pro	Leu	Phe	Leu	Glu	Leu	Leu	Gly	Asn	His	
385					390					395					400	
gcg	cag	tgc	ccc	tac	ggg	gtg	ctc	ctc	aag	acg	cac	tgc	ccg	ctg	cga	1248
Ala	Gln	Cys	Pro	Tyr:	Gly	Val	Leu	Leu	Lys	Thr	His	Cys	Pro	Leu	Arg	
				405					410					415		
gct	gcg	gtc	acc	cca	gca	gcc	ggt	gtc	tgt	gcc	cgg	gag	aag	ccc	cag	1296
Ala	Ala	Val	Thr	Pro	Ala	Ala	Gly	Val	Cys	Ala	Arg	Glu	Lys	Pro	Gln	
			420					425					430			
ggc	tct	gtg	gcg	gcc	ccc	gag	gag	gag	gac	aca	gac	ccc	cgt	cgc	ctg	1344
Gly	Ser	Val	Ala	Ala	Pro	Glu	Glu	Glu	Asp	Thr	Asp	Pro	Arg	Arg	Leu	
		435					440					445				

cag	ctg	ctc	cgc	cag	cac	agc	agc	ccc	tgg	cag	gtg	tac	ggc	ttc	1392
Gln	Leu	Leu	Arg	Gln	His	Ser	Ser	Pro	Trp	Gln	Val	Tyr	Gly	Phe	
450					455					460					
cgg	gcc	tgc	ctg	cgc	cgg	$\operatorname{\mathtt{ctg}}$	gtg	ccc	cca	ggc	ctc	tgg	ggc	tcc	1440
Arg	Ala	Cys	Leu	Arg	Arg	Leu	Val	Pro	${\tt Pro}$	Gly	Leu	Trp	Gly	Ser	
				470					475					480	
cac	aac	gaa	cgc	cgc.	ttc	ctc	agg	aac	acc	aag	aag	ttc	atc	tcc	1488
His	Asn	Glu	Arg	Arg	Phe	Leu	Arg	Asn	Thr	Lys	Lys	Phe	Ile	Ser	
			485					490					495		
ggg	aag	cat	gcc	aag	ctc	tcg	ctg	cag	gag	ctg	acg	tgg	aag	atg	1536
Gly	Lys	His	Ala	Lys	Leu	${\tt Ser}$	Leu	Gln	${\tt Glu}$	Leu	Thr	Trp	Lys	Met	
		500					505					510			
gtg	cgg	gac	tgc	gct	tgg	$\operatorname{\mathtt{ctg}}$	cgc	agg	agc	cca	ggg	gtt	ggc	tgt	1584
Val	Arg	Asp	Cys	Ala	Trp	Leu	Arg	Arg	Ser	Pro	Gly	Val	Gly	Cys	
	515	- •				520				-	525				
ccg	gcc	gca	gag	cac	cgt	$\operatorname{\mathtt{ctg}}$	cgt	gag	gag	atc	ctg	gcc	aag	ttc	1632
Pro	Ala	Ala	Glu	His	Arg	Leu	Arg	Glu	Glu	Ile	Leu	Ala	Lys	Phe	
530					535					540					
cac	tgg	ctg	atg	agt	gtg	tac	gtc	gtc	gag	ctg	ctc	agg	tct	ttc	1680
His	Trp	Leu	Met	Ser	Val	Tyr	Val	Val	${\bf Glu}$	Leu	Leu	Arg	Ser	Phe	
				550					555					560	
tat	gtc	acg	gag	acc	acg	ttt	caa	aag	aac	agg	ctc	ttt	ttc	tac	1728
Tyr	Val	Thr	Glu	Thr	Thr	Phe	Gln	Lys	Asn	Arg	Leu	Phe	Phe	Tyr	
			565					570					575		
aag	agt	gtc	tgg	agc	aag	ttg	caa	agc	att	gga	atc	aga	cag	cac	1776
Lys	Ser	Val	Trp	Ser	Lys	Leu	Gln	Ser	Ile	Gly	Ile	Arg	Gln	His '	
		580					585 [.]					590			
aag	agg	gtg	cag	ctg	cgg	gag	ctg	tcg	gaa	gca	gag	gtc	agg	cag	1824
Lys	Arg	Val	Gln	Leu	Arg	Glu	Leu	Ser	Glu	Ala	Glu	Val	Arg	Gln	
	595					600					605				
cgg	gaa	gcc	agg	ccc	gcc	ctg	ctg	acg	tcc	aga	ctc	cgc	ttc	atc	1872
Arg	Glu	Ala	Arg	Pro	Ala	Leu	Leu	Thr	Ser	Arg	Leu	Arg	Phe	lle	
610					615					620					
aag	cct	gac	ggg	ctg	cgg	ccg	att	gtg	aac	atg	gac	tac	gtc	gtg	1920
Lys	Pro	Asp	Gly	Leu	Arg	Pro	Ile	Val	Asn	Met	Asp	Tyr	Val	Val	
				630					635					640	
	Gln 450 cgg Arg cac His ggg Gly gtg Val ccg Pro 530 cac His tat Tyr aag Lys agg Lys cgg Arg 610 aag	Gln Leu 450 cgg gcc Arg Ala cac aac His Asn ggg aag Gly Lys gtg cgg Val Arg 515 ccg gcc Pro Ala 530 cac tgg His Trp tat gtc Tyr Val aag agt Lys Ser aag agg Lys Arg 595 cgg gaa Arg Glu 610 aag cct	Gln Leu Leu 450 cgg gcc tgc Arg Ala Cys cac aac gaa His Asn Glu ggg aag cat Gly Lys His 500 gtg cgg gac Val Arg Asp 515 ccg gcc gca Pro Ala Ala 530 cac tgg ctg His Trp Leu tat gtc acg Tyr Val Thr aag agt gtc Lys Ser Val aag agg gtg Lys Arg Val 595 cgg gaa gcc Arg Glu Ala 610 aag cct gac	Gln Leu Leu Arg 450 tgc ctg cgg gcc tgc ctg Arg Ala Cys Leu cac aac gaa cgc His Asn Glu Arg 485 ggg aac gcc Gly Lys His Ala 500 gag tgc Val Arg Asp Cys 515 - cys 515 - cys 61u Ala Glu 61u Ala Glu 61u Ala Glu 61u Ala Glu 61u Ala Arg 61u Ala Arg </td <td>Gln Leu Arg Gln 450 cgg gcc ctg cgc Arg Ala Cys Leu Arg 470 cac aac gaa cgc cgc His Arg Arg</td> <td>Gln Leu Arg Gln His 450 tgc tgg cgg cgg cgg gcc tgc cgg cgg Arg Ala Cys Leu Arg Arg cac aac gac cgc ttc His Asn Glu Arg Arg Phe dag cac gcc aag ctc Gly Lys His Ala Lys Leu ggg aag cac gcc aag ctc Gly Lys Arg Cys Ala Trp ccg gcc gag cac cgt Pro Ala Ala Glu His Arg ccg gcc gag cac cgt Pro Ala Ala Glu His Arg ccg gcc gag acc acg Tyr</td> <td>Gln Leu Leu Arg Gln His Ser 450 tgc cgc cgg ctg cgg gcc tgc ctg ctg Arg Ala Cys Leu Arg Arg Leu cac aac gaa cgc cgc ttc ctc His Arg Arg Phe Leu Arg Arg Phe Leu ggg aag cat gcc aag ctc tgg Ctg dtg ctg <t< td=""><td>Gln Leu Leu Arg Gln His Ser Ser 450 </td><td>Glin Leu Leu Arg Glin His Ser Ser Product 450 </td><td>Glin Leu Leu Arg Glin Hiss Ser Ser Pro Trp 450 </td><td>Gln Leu Leu Gln His Ser Ser Pro Trp Gln 450 </td><td>Gln Leu Arg Gln His Ser Ere Pro Trp Gln Val 450 </td><td>GIn Leu Arg GIn His Ser Ser Fro Trp GIn Val Tyr 450 </td><td>Gln Leu Leu Arg Gln His Ser Pro Tro Gln Val Tyr Gly 450 </td><td>cgg gcc tgc gcc aac cgc cgc cgc cgc cgc ctc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctg cgc cgc</td></t<></td>	Gln Leu Arg Gln 450 cgg gcc ctg cgc Arg Ala Cys Leu Arg 470 cac aac gaa cgc cgc His Arg Arg	Gln Leu Arg Gln His 450 tgc tgg cgg cgg cgg gcc tgc cgg cgg Arg Ala Cys Leu Arg Arg cac aac gac cgc ttc His Asn Glu Arg Arg Phe dag cac gcc aag ctc Gly Lys His Ala Lys Leu ggg aag cac gcc aag ctc Gly Lys Arg Cys Ala Trp ccg gcc gag cac cgt Pro Ala Ala Glu His Arg ccg gcc gag cac cgt Pro Ala Ala Glu His Arg ccg gcc gag acc acg Tyr	Gln Leu Leu Arg Gln His Ser 450 tgc cgc cgg ctg cgg gcc tgc ctg ctg Arg Ala Cys Leu Arg Arg Leu cac aac gaa cgc cgc ttc ctc His Arg Arg Phe Leu Arg Arg Phe Leu ggg aag cat gcc aag ctc tgg Ctg dtg ctg ctg <t< td=""><td>Gln Leu Leu Arg Gln His Ser Ser 450 </td><td>Glin Leu Leu Arg Glin His Ser Ser Product 450 </td><td>Glin Leu Leu Arg Glin Hiss Ser Ser Pro Trp 450 </td><td>Gln Leu Leu Gln His Ser Ser Pro Trp Gln 450 </td><td>Gln Leu Arg Gln His Ser Ere Pro Trp Gln Val 450 </td><td>GIn Leu Arg GIn His Ser Ser Fro Trp GIn Val Tyr 450 </td><td>Gln Leu Leu Arg Gln His Ser Pro Tro Gln Val Tyr Gly 450 </td><td>cgg gcc tgc gcc aac cgc cgc cgc cgc cgc ctc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctg cgc cgc</td></t<>	Gln Leu Leu Arg Gln His Ser Ser 450	Glin Leu Leu Arg Glin His Ser Ser Product 450	Glin Leu Leu Arg Glin Hiss Ser Ser Pro Trp 450	Gln Leu Leu Gln His Ser Ser Pro Trp Gln 450	Gln Leu Arg Gln His Ser Ere Pro Trp Gln Val 450	GIn Leu Arg GIn His Ser Ser Fro Trp GIn Val Tyr 450	Gln Leu Leu Arg Gln His Ser Pro Tro Gln Val Tyr Gly 450	cgg gcc tgc gcc aac cgc cgc cgc cgc cgc ctc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctc cgc cgc ctc cgc cgc cgc ctg cgc cgc

gga	gcc	aga	acg	ttc	cgc	aga	gaa	aag	agg	gcc	gag	cgt	ctc	acc	tcg	1968
Gly	Ala	Arg	Thr	Phe	Arg	Arg	Glu	Lys	Arg	Ala	Glu	Arg	Leu	Thr	Ser	
				645					650			•		655		
agg	gtg	aag	gca	ctg	ttc	agc	gtg	ctc	aac	tac	gag	cgg	gcg	cgg	cgc	2016
Arg	Val	Lys	Ala	Leu	Phe	Ser	Val	Leu	Asn	Tyr	Glu	Arg	Ala	Arg	Arg	
			660					665					670		•	
ccc	ggc	ctc	ctg	ggc	gcc	tct	gtg	ctg	ggc	ctg	gac	gat	atc	cac	agg	2064
Pro	Gly	Leu	Leu	Gly	Ala	Ser	Val	Leu	Gly	Leu	Asp	Asp	Ile	His	Arg	
		675					680			٠		685				
gcc	tgg	cgc	acc	ttc	gtg	ctg	cgt	gtg	cgg	gcc	cag	gac	ccg	ccg	cct	2112
Ala	Trp	Arg	Thr	Phe	Val	Leu	Arg	Val	Arg	Ala	Gln	Asp	Pro	Pro	Pro	
	690					695					700					
gag	ctg	tac	ttt	gtc	aag	gtg	gat	gtg	acg	ggc	gcg	tac	gac	acc	atc	2160
Glu	Leu	Tyr	Phe	Val	Lys	Val	Asp	Val	Thr	Gly	Ala	Tyr	Asp	Thr	Ile	
705					710					715					720	
ccc	cag	gac	agg	ctc	acg	gag	gtc	atc	gcc	agc	atc	atc	aaa	ccc	cag	2208
Pro	Gln	Asp	Arg	Leu	Thr	Glu	Val	He	Ala	Ser	Ile	lle	Lys	${\tt Pro}$	Gln	·· .
				725					730					735		
aac	acg	tac	tgc	gtg	cgt	cgg	tat	gcc	gtg	gtc	cag	aag	gcc	gcc	cat.	2256
Asn	Thr	Tyr	Cys	Val	Arg	Arg	Tyr	Ala	Val	Val	Ģln	Lys	Ala	Ala	His	-
			740					745					750			
ggg	cac	gtc	cgc	aag	gcc	ttc	aag	agc	cac	gtc	tct	acc	ttg	aca	gac	2304
Gly	His	Val	Arg	Lys	Ala	Phe	Lys	Ser	His	Val	Ser	Thr	Leu	Thr	Asp	
		755					760					765				
ctc	cag	ccg	tac	atg	cga	cag	ttc	gtg	gct	cac	ctg	cag	gag	acc	agc	2352
Leu	Gln	Pro	Tyr	Met	Arg	Gln	Phe	Val	Ala	His	Leu	Gln	Glu	Thr	Ser	
	770					775					780					
ccg	ctg	agg	gat	gcc	gtc	gtc	atc	gag	cag	agc	tcc	tcc	ctg	aat	gag	2400
Pro	Leu	Arg	Asp	Ala	Val	Val	He	Glu	Gln	Ser	Ser	Ser	Leu	Asn	Glu	
785					790					795					800	
gcc	agc	agt	ggc	ctc	ttc	gac	gtc	ttc	cta	cgc	ttc	atg	tgc	cac	cac	2448
Ala	Ser	Ser	Gly	Leu	Phe	Asp	Val	Phe	Leu	Arg	Phe	Met	Cys	His	His	•
				805					810					815		
gcc	gtg	cgc	atc	agg	ggc	aag	tcc	tac	gtc	cag	tgc	cag	ggg	atc	ccg	2496
Ala	Val	Arg	He	Arg	Gly	Lys	Ser	Tyr	Val	Gln	Cys	Gln	Gly	Ile	Pro	
			820					825					830			

						acg Thr										2544
		835					840					845				
atg	gag	aac	aag	ctg	ttt	gcg	ggg	att	cgg	cgg	gac	ggg	ctg	ctc	ctg	2592
Met	Glu	Asn	Lys	Leu	Phe	Ala	Gly	lle	Arg	Arg	Asp	Gly	Leu	Leu	Leu	
	850					855					860					
cgt	ttg	gtg	gat	gat	ttc	ttg	ttg	gtg	aca	cct	cac	ctc	acc	cac	gcg	2640
Arg	Leu	Val	Asp	Asp	Phe	Leu	Leu	Val	Thr	Pro	His	Leu	Thr	His	Ala	
865					870					875					880	
aaa	acc	ttc	ctc	agg	acc	ctg	gtc	cga	ggt	gtc	cct	gag	tat	ggc	tgc	2688
Lys	Thr	Phe	Leu	Arg	Thr	Leu	Val	Arg	Gly	Val	Pro	Glu	Tyr	Gly	Cys	
				885	•				890					895		
gtg	gtg	aac	ttg	cgg	aag	aca	gtg	gtg	aac	ttc	cct	gta	gaa	gac	gag	2736
Val	Val	Asn	Leu	Arg	Lys	Thr	Val	Val	Asn	Phe	Pro	Val	Glu	Asp	Glu	٠ .
			900					905					910			
gcc	ctg	ggt	ggc	acg	gct	.ttt	gtt	cag	atg	ccg	gcc	cac	ggc	cta	ttc	2784
Ala	Leu	Gly	Gly	Thr	Ala	Phe	Val	Gln	Met	Pro	Ala	His	Gly	Leu	Phe	
		915		•			920					925	•			
ccc	tgg	tgc	ggc	ctg	ctg	ctg	gat	acc	cgg	acc	ctg	gag	gtg	cag	agc	2832
Pro	Trp	Cys	Gly	Leu	Leu	Leu	Asp	Thr	Arg	Thr	Leu	Glu	Val	Gln	Ser	
	930					935					940					
						cgg										2880
Asp	Tyr	Ser	Ser	Tyr	Ala	Arg	Thr	Ser	Ile	Arg	Ala	Ser	Leu	Thr	Phe	
945					950					955					960	
aac	cgc	ggc	ttc	aag	gct	ggg	agg	aac	atg	cgt	cgc	aaa	ctc	ttt	ggg	2928
Asn	Arg	Gly	Phe	-	Ala	Gly	Arg	Asn		Arg	Arg	Lys	Leu		Gly	
				965					970					975		
						cac										2976
Val	Leu	Arg		Lys	Cys	His	Ser		Phe	Leu	Asp	Leu		Val	Asn	
			980					985					990			
•						acc										3024
Ser	Leu		Thr	Val	Cys	Thr			Tyr	Lys	Ile			Leu	Gln	
		995					1000						05			
						tgt								_		3072
Ala			Phe	His	Ala	Cys		Leu	Gln	Leu	Pro			Gln	Gln	
	1010)				10	15					1020)			

gtt	tgg	aag	aac	ccc	aca	ιιι	ttc	ctg	cgc	gtc	atc	ιςι	gac	acg	gcc	3120
Val	Trp	Lys	Asn	Pro	Thr	Phe	Phe	Leu	Arg	Val	Ile	Ser	Asp	Thr	Ala	
1025	5				10	030					1039	5				1040
tcc	ctc	tgc	tac	tcc	atc	ctg	aaa	gcc	aag	aac	gca	ggg	atg	tcg	ctg	3168
Ser	Leu	Cys	Tyr	Ser	Ile	Leu	Lys	Ala	Lys	Asn	Ala	Gly	Met	Ser	Leu	
				1045	5				10)50					1055	
ggg	gcc	aag	ggc	gcc	gcc	ggc	cct	ctg	ccc	tcc	gag	gcc	gtg	cag	tgg	3216
Gly	Ala	Lys	Gly	Ala	Ala	Gly	Pro	Leu	Pro	Ser	Glu	Ala	Val	Gln	Trp	
			1060)				10)65					1070)	
ctg	tgc	cac	caa	gca	ttc	ctg	ctc	aag	ctg	act	cga	cac	cgt	gtc	acc	3264
Leu	Cys	His	Gln	Ala	Phe	Leu	Leu	Lys	Leu	Thr	Arg	His	Arg	Val	Thr	
		1075	5				10	080					1089	5		
tac	gtg	cca	ctc	ctg	ggg	tca	ctc	agg	aca	gcc	cag	acg	cag	ctg	agt	3312
Tyr	Val	Pro	Leu	Leu	Gly	Ser	Leu	Arg	Thr	Ala	Gln	Thr.	Gln	Leu	Ser	
	1090)				10	95					1100)			
cgg	aag	ctc	ccg	ggg	acg	acg	ctg	act	gcc	ctg	gag	gcc	gca	gcc	aac	3360
Arg	Lys	Leu	Pro	Gly	Thr	Thr	Leu	Thr	Ala	Leu	Glu	Ala	Ala	Ala	Asn	
1105	· ·				11	110					1115	5	•			1120
ccg	gca	ctg	ccc	tca	gac	.ttc	aag	acc	atc	ctg	gac.					3396
Pro	Ala	Leu	Pro	Ser	Asp	Phe	Lys	Thr	Ile	Leu	Asp					
				1125	5				11	30		•				
<210)> 33	3														
<211	> 21	l														
<212	2> DN	ΙA														
<213	3> Ar	tifi	cial	Sec	queno	e										
<220)>															
<223	3> De	scri	ptio	n of	Art	ific	ial S	eque	nce:	art	ific	iall	у ѕуі	nthe	sized	primen
sequ	ence	,														
<400	> 33	3														
ttgg	ctto	ca g	gcca	taat	tg											21
	> 34					•										
<211	> 20)														
<212	> DN	IA														
<213	> Ar	tifi	cial	. Sec	ueno	e										
					-											

<220>

```
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
   sequence
   <400> 34
   aagaggcag atctatcgga
                                                                       20
   <210> 35
   <211> 20
   <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
   <220>
   <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
   sequence
   <400> 35
                                                                       20
   atggatetee tgaaggtget
<210> 36
   <211> 20
   <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
   <220>
   <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
   sequence
   <400> 36
                                                                       20
   aagagggcag atctatcgga
   <210> 37
   <211> 23
 <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
   <220>
   <223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
   sequence
   <400> 37
   ggaagagtga gcggccatca agg
                                                                       23
   <210> 38
   <211> 22
   <212> DNA
   <213> Artificial Sequence
   <220>
```

```
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 38
ctgctggaga ggttattcct cg
                                                                     22
<210> 39
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 39
gccaacacca acctgtccaa gttc
                                                                     24
<210> 40
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 40
tgcaaaggct ccaggtctga gggc
                                                                     24
<210> 41
<211> 19
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 41
ctctctcc tcaggacaa
                                                                     19
<210> 42
<211> 22
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
```

```
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 42
tggagcaaaa cagaatggct gg
                                                                     22 .
<210> 43
<211> 24
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 43
ctgagatgtc tctctctc ttag
                                                                     24
<210> 44
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 44
acaatgactg atgagagatg
                                                                     20
<210> 45
<211> 18
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 45
cagacctgaa ggagacct
                                                                     18
<210> 46
<211> 18
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
```

```
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 46
gtcagcgtaa acagttgc
                                                                      18
<210> 47
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 47
gccaagaagc ggatagaagg
                                                                      20
<210> 48
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 48
ctgtggttca gggctcagtc
                                                                      20
<210> 49
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 49
cagtggagct ggacaaagcc
                                                                     20
<210> 50
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
```

```
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 50
tagcgacggt tctggaacca
                                                                     20
<210> 51
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 51
ctgtcatctc actatgggca
                                                                     20
<210> 52
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 52
ccaagtccga gcaggaattt
                                                                     20
<210> 53
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 53
aagacgtcaa gccctttgtg
                                                                     20
<210> 54
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
```

```
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 54
aaaggagcac actttggtgg
                                                                     20
<210> 55
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 55
agcaagaata cgatgccatc
                                                                     20
<210> 56
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223>Description of Artificial Sequence: artificially
     synthesized primer sequence
<400> 56
gaagggtgg tggtacggtc
                                                                     20
<210> 57
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 57
tgggaatggc tatgtcagtg
                                                                     20
<210> 58
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
```

```
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 58
ctggtaatct gtgttgtagg
                                                                      20
<210> 59
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 59
caagggcctc tccaaacttg
                                                                      20
<210> 60.
<211> 20
<212> DNA
<213> Artificial Sequence
<220>
<223> Description of Artificial Sequence: artificially synthesized primer
sequence
<400> 60
gccccagaga cagcattcca
                                                                      20
<210> 61
<211> 268
<212> PRT
<213> Homo sapiens
<400> 61
Met Ala Gln Pro Leu Cys Pro Pro Leu Ser Glu Ser Trp Met Leu Ser
                   5
  1
                                      10
                                                           15
Ala Ala Trp Gly Pro Thr Arg Arg Pro Pro Pro Ser Asp Lys Asp Cys
             20
                                  25
                                                       30
Gly Arg Ser Leu Val Ser Ser Pro Asp Ser Trp Gly Ser Thr Pro Ala
         35
                              40
                                                   45
```

Asp	Ser 50	Pro	Val	Ala	Ser	Pro 55	Ala	Arg	Pro	Gly	Thr 60	Leu	Arg	Asp	Pro
Arg 65	Ala	Pro	Ser	Val	Gly 70	Arg	Arg	Gly	Ala	Arg 75	Ser	Ser	Arg	Leu	Gly 80
Ser	Gly	-Gln	Arg	Gln 85	Ser	Ala	Ser	Glu	Arg 90	Glu	Lys	Leu	Arg	Met 95	Arg
Thr	Leu	-Ala	Arg 100	Ala	Leu	His	Glu	Leu 105	Arg	Arg	Phe	Leu	Pro 110	Pro	Ser
Val	Ala	Pro 115	Ala	Gly	Gln	Ser	Leu 120	Thr	Lys	lle	Glu	Thr 125	Leu	Arg	Leu
Ala	Ile 130	Arg	Tyr	Ile	Gly	His 135	Leu	Ser	Ala	Val	Leu 140	Gly	Leu	Ser	Glu
Glu 145	Ser	Leu	G1n	Arg	Arg 150	Cys	Arg	Gln	Arg	Gly 155	Asp	Ala	Gly	Ser	Pro 160
Arg	Gly	Cys	Pro	Leu 165	Cys	Pro	Asp	Asp	Cys 170	Pro	Ala	Gln	Met	Gln 175	Thr
Arg	Thr	Gln	Ala 180	Glu	Gly	Gln	Gly	Gln 185	Gly	Arg	Gly	Leu	Gly 190	Leu	Val
Ser	Ala	Val 195	Arg	Ala	Gly	Ala	Ser 200	Trp	Gly	Ser	Pro	Pro 205	Ala	Cys	Pro
Gly	Ala 210	Arg	Ala	Ala	Pro	Glu 215	Pro	Arg	Asp	Pro	Pro 220	Ala	Leu	Phe	Ala
Glu 225	Ala	Ala	Cys	Pro	Glu 230	Gly	Gln	Ala	Met	Glu 235	Pro	Ser	Pro	Pro	Ser 240

Pro Leu Leu Pro Gly Asp Val Leu Ala Leu Leu Glu Thr Trp Met Pro

				245					250					255		
Leu	Ser	Pro	Leu 260	Glu	Trp	Leu	Pro	Glu 265	Glu	Pro	Lys					
<21	0> 62	2														
<21	1> 80	04														
<21	2> DI	NΑ														
<21	3> Ho	omo :	sapi	ens												
<22)> ·															
<22	1> CI	os														
<22	3> (1)	(807))												
<40	0> 62	2														
atg	gec	cag	ccc	ctg	tgc	ccg	ccg	ctc	tcc	gag	tcc	tgg	atg	ctc	tct	48
Met	Ala	Gln	Pro	Leu	Cys	Pro	Pro	Leu	Ser	Glu	Ser	Trp	Met	Leu	Ser	
1				5					10					15		
gcg	gcc	tgg	ggc	cca	act	cgg	cgg	ccg	ccg	ccc	tcc	gac	aag	gac	tgc	96
Ala	Ala	Trp	Gly	Pro	Thr	Arg	Arg	Pro	Pro	Pro	Ser	Asp	Lys	Asp	Cys	
			20					25					30			
ggc	cgc	tcc	ctc	gtc	tcg	tcc	cca	gac	tca	tgg	ggc	agc	acc	cca	gcc	144
Gly	Arg	Ser	Leu	Val	Ser	Ser	Pro	Asp	Ser	Trp	Gly	Ser	Thr	Pro	Ala	
		35					40					45				
	agc															192
Asp	Ser	Pro	Val	Ala	Ser		Ala	Arg	Pro	Gly		Leu	Arg	Asp	Pro	
	50					55					60					
	gcc															240
	Ala	Pro	Ser	vai	-	Arg	Arg	GIY	Ala	_	Ser	Ser	Arg	Leu	•	
65					70					75					80	
- - -											<u></u>	_1 .				0.00
	ggg												_	_	_	288
ser	Gly	uln	Arg		ser	Ala	ser	ulu		ulu	Lys	Leu	Arg		Arg	
				85					90					95		

acg	ctg	gcc	cgc	gcc	ctg	cac	gag	ctg	cgc	cgc	ttt	cta	ccg	ccg	tcc	336
Thr	Leu	Ala	Arg 100	Ala	Leu	His	Glu	Leu 105	Arg	Arg	Phe	Leu	Pro 110	Pro	Ser	
		ccc Pro 115							-		_		-	_	-	384
		cgc Arg												_		432
		ctc Leu														480
		tgc Cys										_	_	_		528
		cag Gln												_	_	576
		gtc Val 195														624
		cga Arg											_		_	672
		gcg Ala									Pro	_		_		720

ccg ctc ctt ccg ggc gac gtg ctg gct ctg ttg gag acc tgg atg ccc Pro Leu Leu Pro Gly Asp Val Leu Ala Leu Leu Glu Thr Trp Met Pro ctc tcg cct ctg gag tgg ctg cct gag gag ccc aag Leu Ser Pro Leu Glu Trp Leu Pro Glu Glu Pro Lys <210> 63 <211> 215 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 63 Met Gly Ser Pro Arg Ser Ala Leu Ser Cys Leu Leu Leu His Leu Leu Val Leu Cys Leu Gln Ala Gln Val Thr Val Gln Ser Ser Pro Asn Phe Thr Gln His Val Arg Glu Gln Ser Leu Val Thr Asp Gln Leu Ser Arg Arg Leu Ile Arg Thr Tyr Gln Leu Tyr Ser Arg Thr Ser Gly Lys His Val Gln Val Leu Ala Asn Lys Arg Ile Asn Ala Met Ala Glu Asp Gly Asp Pro Phe Ala Lys Leu Ile Val Glu Thr Asp Thr Phe Gly Ser Arg Val Arg Val Arg Gly Ala Glu Thr Gly Leu Tyr Ile Cys Met Asn Lys Lys Gly Lys Leu Ile Ala Lys Ser Asn Gly Lys Gly Lys Asp Cys Val

Phe Thr Glu Ile Val Leu Glu Asn Asn Tyr Thr Ala Leu Gln Asn Ala 130 135 140 Lys Tyr Glu Gly Trp Tyr Met Ala Phe Thr Arg Lys Gly Arg Pro Arg 145 150 155 160 · Lys Gly Ser Lys Thr Arg Gln His Gln Arg Glu Val His Phe Met Lys 165 170 Arg Leu Pro Arg Gly His His Thr Thr Glu Gln Ser Leu Arg Phe Glu 180 185 190 Phe Leu Asn Tyr Pro Pro Phe Thr Arg Ser Leu Arg Gly Ser Gln Arg 195 200 205 Thr Trp Ala Pro Glu Pro Arg 210 <210> 64 <211> 645 <212> DNA <213> Homo sapiens <220> <221> CDS <223> (1)..(648) <400> 64 atg ggc agc ccc cgc tcc gcg ctg agc tgc ctg ctg ttg cac ttg ctg 48 Met Gly Ser Pro Arg Ser Ala Leu Ser Cys Leu Leu Leu His Leu Leu 1 5 10 15 gtc ctc tgc ctc caa gcc cag gta act gtt cag tcc tca cct aat ttt 96 Val Leu Cys Leu Gln Ala Gln Val Thr Val Gln Ser Ser Pro Asn Phe 20 25 30 aca cag cat gtg agg gag cag agc ctg gtg acg gat cag ctc agc cgc 144

Thr	Gln	His 35	Val	Arg	Glu	Gln	Ser 40	Leu	Val	Thr	Asp	Gln 45	Leu	Ser	Arg	
	ctc Leu 50								_	_		_				192
	cag Gln															240
	ccc Pro															288
	cga Arg														_	336
	ggg Gly															384
	acg Thr 130											_	_		_	432
	tac Tyr															480
	ggc Gly														_	528
cgg	ctg	ссс	cgg	ggc	cac	cac	acc	acc	gag	cag	agc	ctg	cgc	ttc	gag	576

Arg	Leu	Pro	Arg 180	Gly	His	His	Thr	Thr 185	Glu	Gln	Ser	Leu	Arg 190	Phe	Glu	
					ccc Pro											624
Thr <210 <211 <212	Trp 210 0> 65 1> 21 2> PF	Ala 12 RT	_	Glu	ccc Pro	_										645
<400)> 65	5			Met	Ile	Phe	Ser	Leu 10	Leu	Phe	Val	Ala	Cys 15	Gln	
Gly	Ala	Pro	Glu 20	Thr	Ala	Val	Leu	Gly 25	Ala	Glu	Leu	Ser	Ala 30	Val	Gly	
Glu	Asn	Gly 35	Gly	Glu	Lys	Pro	Thr 40	Pro	Ser	Pro	Pro	Trp 45	Arg	Leu	Arg	
Arg	Ser 50	Lys	Arg	Cys	Ser	Cys 55	Ser	Ser	Leu	Met	Asp 60	Lys	Glu	Cys	Val	
Tyr 65	Phe	Cys	His	Leu	Asp 70	Ile	Ile	Trp	Val	Asn 75	Thr	Pro	Glu	His	Val 80	
Val	Pro	Tyr	Gly	Leu 85	Gly	Ser	Pro	Arg	Ser 90	Lys	Arg	Ala	Leu	Glu 95	Asn	
Leu	Leu	Pro	Thr 100	Lys	Ala	Thr	Asp	Arg 105	Glu	Asn	Arg	Cys	Gln 110	Cys	Ala	

Ser Gln Lys Asp Lys Lys Cys Trp Asn Phe Cys Gln Ala Gly Lys Glu 115 120 125 Leu Arg Ala Glu Asp Ile Met Glu Lys Asp Trp Asn Asn His Lys Lys 135 130 140 Gly Lys Asp Cys Ser Lys Leu Gly Lys Lys Cys Ile Tyr Gln Gln Leu 150° 145 155 160 Val Arg Gly Arg Lys Ile Arg Arg Ser Ser Glu Glu His Leu Arg Gln 165 170 175 Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser Ser Phe His Asp 180 185 190 Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro Ser Arg Glu Arg Tyr Val Thr His Asn 195 200 205 Arg Ala His Trp 210 <210> 66 <211> 636 <212> DNA <213 > Homo sapiens <220> <221> CDS <223> (1)..(639) <400> 66 atg gat tat ttg ctc atg att ttc tct ctg ctg ttt gtg gct tgc caa 48 Met Asp Tyr Leu Leu Met Ile Phe Ser Leu Leu Phe Val Ala Cys Gln 1 5 10 15 gga gct cca gaa aca gca gtc tta ggc gct gag ctc agc gcg gtg ggt 96 Gly Ala Pro Glu Thr Ala Val Leu Gly Ala Glu Leu Ser Ala Val Gly 20 25 30

														ctc		144
alu	ASII	35	иту	GIU	Lys	rro	40	rro	ser	Pro	rro	45	Arg	Leu	Arg	
cgg	tcc	aag	cgc	tgc	tcc	tgc	tcg	tcc	ctg	atg	gat	aaa	gag	tgt	gtc	192
Arg	Ser 50	Lys	Arg	Cys	Ser	Cys 55	Ser	Ser	Leu	Met	Asp.	Lys	Glu	Cys	Val	
tac	ttc	tgc	cac	ctg	gac	atc	att	tgg	gtc	aac	act	ccc	gag	cac	gtt	240
Tyr 65	Phe	Cys	His-	Leu	Asp 70	He	Ile	Trp	Val	Asn 75	Thr	Pro	Glu	His	Val 80	
gtt	ccg	tat	gga	ctt	gga	agc	cct	agg	tcc	aag	aga	gcc	ttg	gag	aat	288
Val	Pro	Tyr	Gly	Leu 85	Gly	Ser	Pro	Arg	Ser 90	Lys	Arg	Ala	Leu	Glu 95	Asn	
tta	ctt	ссс	aca	aag	gca	aca	gac	cgt	gag	aat	aga	tgc	caa	tgt	gct	336
Leu	Leu	Pro	Thr 100	Lys	Ala	Thr	Asp	Arg 105	Glu	Asn	Arg	Cys	Gln 110	Cys	Ala	
agc	caa	aaa	gac	aag	aag	tgc	tgg	aat	ttt	tgc	caa	gca	gga	aaa	gaa	384
Ser	Gln	Lys, 115	Asp	Lys	Lys	Cys	Trp 120	Asn	Phe	Cys	Gln	Ala 125	Gly	Lys	Glu	
ctc	agg	gct	gaa	gac	att	atg	gag	aaa	gac	tgg	aat	aat	cat	aag	aaa	432
Leu	Arg 130	Ala	Glu	Asp	lle	Met 135	Glu	Lys	Asp	Trp	Asn 140	Asn	His	Lys	Lys .	
gga	aaa	gac	tgt	tcc	aag	ctt	ggg	aaa	aag	tgt	att	tat	cag	cag	tta	480
Gly 145	Lys	Asp	Cys	Ser	Lys 150	Leu	Gly	Lys	Lys	Cys 155	Ile	Tyr	Gln	Gln	Leu 160	
gtg	aga	gga	aga	aaa	atc	aga	aga	agt	tca	gag	gaa	cac	cta	aga	caa	528
		_												Arg 175		
									•							

																576
																624
<pre></pre>	Ala 210 D> 6' I> 14 E> PI B> Ho	His 7 43 RT	Trp	ens												636
			Arg	Gly 5	Phe	Leu	Leu	Leu	Thr 10	Leu	Leu	Ala	Leu	Leu 15	Ala	
Leu	Thr	Ser	Ala 20	Val	Ala	Lys	Lys	Lys 25	Asp	Lys	Val	Lys	Lys 30	Gly	Gly	
Pro	Gly	Ser 35	Glu	Cys	Ala	Glu	Trp 40	Ala	Trp	Gly	Pro	Cys 45	Thr	Pro	Ser	
Ser	Lys 50	Asp	Cys	Gly	Val	Gly 55	Phe	Arg	Glu	Gly	Thr 60	Cys	Gly	Ala	Gln	
Thr 65	Gln	Arg	Ile	Arg	Cys 70	Arg	Val	Pro	Cys	Asn 75	Trp	Lys	Lys	Glu	Phe 80	·
Gly	Ala	Asp	Cys	Lys 85	Туг	Lys	Phe	Glu	Asn 90	Тгр	Gly	Ala	Cys	Asp 95	Gly	
Gly	Thr	Gly	Thr 100	Lys	Val	Arg	Gln	Gly 105	Thr	Leu	Lys	Lys	Ala 110	Arg	Tyr	
	CCC Pro Cga Arg <210 <211 <212 <400 Met 1 Leu Pro Ser Thr 65 Gly	ccc aag Pro Lys cga gca Arg Ala 210 <210> 67 <211> 14 <212> PI <213> Ho <400> 67 Met Gln 1 Leu Thr Pro Gly Ser Lys 50 Thr Gln 65 Gly Ala	CCC aag ctg Pro Lys Leu 195 Cga gca cat Arg Ala His 210 <210> 67 <211> 143 <212> PRT <213> Homo s <400> 67 Met Gln His 1 Leu Thr Ser Pro Gly Ser 35 Ser Lys Asp 50 Thr Gln Arg 65 Gly Ala Asp	Thr Arg Ser Glu 180 ccc aag ctg aaa Pro Lys Leu Lys 195 cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 <210> 67 <211> 143 <212> PRT <213> Homo sapic <400> 67 Met Gln His Arg 1 Leu Thr Ser Ala 20 Pro Gly Ser Glu 35 Ser Lys Asp Cys 50 Thr Gln Arg Ile 65 Gly Ala Asp Cys Gly Thr Gly Thr	Thr Arg Ser Glu Thr 180 ccc aag ctg aaa ggc Pro Lys Leu Lys Gly 195 cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 <210> 67 <211> 143 <212> PRT <213> Homo sapiens <400> 67 Met Gln His Arg Gly 1 5 Leu Thr Ser Ala Val 20 Pro Gly Ser Glu Cys 35 Ser Lys Asp Cys Gly 50 Thr Gln Arg Ile Arg 65 Gly Ala Asp Cys Lys 85 Gly Thr Gly Thr Lys	Thr Arg Ser Glu Thr Met ccc aag ctg aaa ggc aag Pro Lys Leu Lys Gly Lys cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 <210> 67 211> 143 2212> PRT 213> Homo sapiens 400> 67 Met Gln His Arg Gly Phe 5 Leu Thr Ser Ala Val Ala 20 Ala Ala 20 Ala Ala Ser Lys Asp Cys Gly Val Thr Gln Arg Cys Gly Val Gly Ala Asp Cys Lys Tyr 61y Thr Gly Thr Lys Val	Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg ccc aag ctg aag ccc Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 41 <t< td=""><td>Thr Arg Ser 180 Glu Thr Met Arg Asn 180 ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro Ser 195 Lys Gly Lys Pro Ser 200 cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 Trp 210 <210> 67 C211> 143 <212> PRT C213> Homo sapiens <400> 67 Arg Gly Phe Leu Leu 1 Leu Thr Ser Ala Val Ala Lys Lys 20 Lys Asp Cys Gly Val Gly Phe 50 Ser Lys Asp Cys Gly Val Gly Phe 50 55 Thr Gln Arg Ile Arg Cys Arg Val 65 70 Gly Ala Asp Cys Lys Tyr Lys Phe 85 61 Gly Thr Gly Thr Lys Val Arg Gln 61</td><td>Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc aga Pro Lys Lys Gly Lys Pro Ser Arg 195 - - 200 - Ser Arg cga gca cat tgg Lys Pro Ser Arg drg Ala His Trp 200 - <</td><td>Thr Arg Ser law Glu Thr law Arg law Asn law Ser law Value law ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc aga gag Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro Ser Arg Glu cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 2210 <td< td=""><td>Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Arg Ash Ser Val Lys 185 ccc aag ctg aaa ggc aag ccc ccc aga gag cgt Cys Lys Lys Cys Cys </td><td>Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser 180</td><td>Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser Ser 180</td><td>Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser Ser Phe 180 ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc aga gag cgt tat gtg acc Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro Ser Arg Glu Arg Tyr Val Thr 195 cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 <210</td><td>Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser Ser Phe His</td><td>ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc aga gag cgt tat gtg acc cac aac Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro Ser Arg Glu Arg Tyr Val Thr His Asn 195 cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 <210> < 210> 67 <211> 143 <212> PRT <213 Homo sapiens</td> <400> 67 Met Gln His Arg Gly Phe Leu Leu Leu Thr Leu Leu Ala Leu Leu Ala 1 1 5 Leu Thr Ser Ala Val Ala Lys Lys Lys Asp Lys Val Lys Lys Gly Gly 25 Pro Gly Ser Glu Cys Ala Glu Trp Ala Trp Gly Pro Cys Thr Pro Ser 40 Ser Lys Asp Cys Gly Val Gly Phe Arg Glu Gly Thr Cys Gly Ala Gln 50 55 60 Thr Gln Arg Ile Arg Cys Arg Val Pro Cys Asn Trp Lys Lys Glu Phe 65 70 61y Ala Asp Cys Lys Tyr Lys Phe Glu Asn Trp Gly Ala Cys Asp Gly 95 Gly Thr Gly Thr Lys Val Arg Gln Gly Thr Leu Lys Lys Ala Arg Tyr</td<></td></t<>	Thr Arg Ser 180 Glu Thr Met Arg Asn 180 ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro Ser 195 Lys Gly Lys Pro Ser 200 cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 Trp 210 <210> 67 C211> 143 <212> PRT C213> Homo sapiens <400> 67 Arg Gly Phe Leu Leu 1 Leu Thr Ser Ala Val Ala Lys Lys 20 Lys Asp Cys Gly Val Gly Phe 50 Ser Lys Asp Cys Gly Val Gly Phe 50 55 Thr Gln Arg Ile Arg Cys Arg Val 65 70 Gly Ala Asp Cys Lys Tyr Lys Phe 85 61 Gly Thr Gly Thr Lys Val Arg Gln 61	Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc aga Pro Lys Lys Gly Lys Pro Ser Arg 195 - - 200 - Ser Arg cga gca cat tgg Lys Pro Ser Arg drg Ala His Trp 200 - <	Thr Arg Ser law Glu Thr law Arg law Asn law Ser law Value law ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc aga gag Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro Ser Arg Glu cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 2210 <td< td=""><td>Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Arg Ash Ser Val Lys 185 ccc aag ctg aaa ggc aag ccc ccc aga gag cgt Cys Lys Lys Cys Cys </td><td>Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser 180</td><td>Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser Ser 180</td><td>Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser Ser Phe 180 ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc aga gag cgt tat gtg acc Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro Ser Arg Glu Arg Tyr Val Thr 195 cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 <210</td><td>Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser Ser Phe His</td><td>ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc aga gag cgt tat gtg acc cac aac Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro Ser Arg Glu Arg Tyr Val Thr His Asn 195 cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 <210> < 210> 67 <211> 143 <212> PRT <213 Homo sapiens</td> <400> 67 Met Gln His Arg Gly Phe Leu Leu Leu Thr Leu Leu Ala Leu Leu Ala 1 1 5 Leu Thr Ser Ala Val Ala Lys Lys Lys Asp Lys Val Lys Lys Gly Gly 25 Pro Gly Ser Glu Cys Ala Glu Trp Ala Trp Gly Pro Cys Thr Pro Ser 40 Ser Lys Asp Cys Gly Val Gly Phe Arg Glu Gly Thr Cys Gly Ala Gln 50 55 60 Thr Gln Arg Ile Arg Cys Arg Val Pro Cys Asn Trp Lys Lys Glu Phe 65 70 61y Ala Asp Cys Lys Tyr Lys Phe Glu Asn Trp Gly Ala Cys Asp Gly 95 Gly Thr Gly Thr Lys Val Arg Gln Gly Thr Leu Lys Lys Ala Arg Tyr</td<>	Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Arg Ash Ser Val Lys 185 ccc aag ctg aaa ggc aag ccc ccc aga gag cgt Cys Lys Lys Cys Cys	Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser 180	Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser Ser 180	Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser Ser Phe 180 ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc aga gag cgt tat gtg acc Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro Ser Arg Glu Arg Tyr Val Thr 195 cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 <210	Thr Arg Ser Glu Thr Met Arg Asn Ser Val Lys Ser Ser Phe His	ccc aag ctg aaa ggc aag ccc tcc aga gag cgt tat gtg acc cac aac Pro Lys Leu Lys Gly Lys Pro Ser Arg Glu Arg Tyr Val Thr His Asn 195 cga gca cat tgg Arg Ala His Trp 210 <210> < 210> 67 <211> 143 <212> PRT <213 Homo sapiens

Asn Ala Gln Cys Gln Glu Thr Ile Arg Val Thr Lys Pro Cys Thr Pro 115 120 125 Lys Thr Lys Ala Lys Ala Lys Ala Lys Lys Gly Lys Gly Lys Asp 130 135 140 <210> 68 <211> 429 <212> DNA <213> Homo sapiens <220> <221> CDS <223> (1)..(432) <400> 68 atg cag cac ega gge tte etc etc etc acc etc etc gee etg etg geg 48 Met Gln His Arg Gly Phe Leu Leu Leu Thr Leu Leu Ala Leu Leu Ala 1 .5 10 15 ctc acc tcc gcg gtc gcc aaa aag aaa gat aag gtg aag aag ggc ggc 96 Leu Thr Ser Ala Val Ala Lys Lys Lys Asp Lys Val Lys Lys Gly Gly 20 25 30 ccg ggg agc gag tgc gct gag tgg gcc tgg ggg ccc tgc acc ccc agc 144 Pro Gly Ser Glu Cys Ala Glu Trp Ala Trp Gly Pro Cys Thr Pro Ser 35 40 45 age aag gat tge gge gtg ggt tte ege gag gge ace tge ggg gee eag 192 Ser Lys Asp Cys Gly Val Gly Phe Arg Glu Gly Thr Cys Gly Ala Gln 50 55 60 acc cag cgc atc cgg tgc agg gtg ccc tgc aac tgg aag aag gag ttt 240 Thr Gln Arg Ile Arg Cys Arg Val Pro Cys Asn Trp Lys Lys Glu Phe 65 70 75 80 gga gcc gac tgc aag tac aag ttt gag aac tgg ggt gcg tgt gat ggg 288 Gly Ala Asp Cys Lys Tyr Lys Phe Glu Asn Trp Gly Ala Cys Asp Gly

85 90 95

ggc aca ggc acc aaa gtc cgc caa ggc acc ctg aag aag gcg cgc tac 336 Gly Thr Gly Thr Lys Val Arg Gln Gly Thr Leu Lys Lys Ala Arg Tyr 100 105 110

aat gct cag tgc cag gag acc atc cgc gtc acc aag ccc tgc acc ccc 384 Asn Ala Gln Cys Gln Glu Thr Ile Arg Val Thr Lys Pro Cys Thr Pro 115 120 125

aag acc aaa gca aag gcc aaa gcc aag aaa ggg aag gga aag gac 429 Lys Thr Lys Ala Lys Ala Lys Ala Lys Lys Gly Lys Gly Lys Asp 130 135 140

<210> 69

. <211> 408

<212> PRT

<213> Homo sapiens

<400> 69

Met Ile Pro Gly Asn Arg Met Leu Met Val Val Leu Leu Cys Gln Val
1 5 10 15

Leu Leu Gly Gly Ala Ser His Ala Ser Leu Ile Pro Glu Thr Gly Lys 20 25 30

Lys Lys Val Ala Glu Ile Gln Gly His Ala Gly Gly Arg Arg Ser Gly 35 40 45

Gln Ser His Glu Leu Leu Arg Asp Phe Glu Ala Thr Leu Leu Gln Met 50 55 60

Phe Gly Leu Arg Arg Pro Gln Pro Ser Lys Ser Ala Val Ile Pro 65 70 75 80

Asp Tyr Met Arg Asp Leu Tyr Arg Leu Gln Ser Gly Glu Glu Glu Glu 85 90 95

Glu	Gln	Ile	His 100	Ser	Thr	Gly	Leu	Glu 105	Tyr	Pro	Glu	Arg	Pro 110	Ala	Ser
Arg	Ala	Asn 115	Thr	Val	Arg	Ser	Phe 120	His	His	Glu	Glu	His 125	Leu	Glu	Asn
Ile	Pro 130	Gly	Thr	Ser	Glu	Asn 135	Ser	Ala	Phe	Arg	Phe 140	Leu	Phe	Asn	Leu
Ser 145	Ser	lle	Pro	Glu	Asn 150	Glu	Ala	Ile	Ser	Ser 155	Ala	Glu	Leu	Arg	Leu 160
Phe	Arg	Glu	Gln	Val 165	Asp	Gln	Gly	Pro	Asp 170	Trp	Glu	Arg	Gly	Phe 175	His
Arg	Ile	Asn	Ile 180	Tyr	Glu	Val	Met	Lys 185	Pro	Pro	Ala	Glu	Val 190	Val	Pro
Gly	His	Leu 195	He	Thr	Arg	Leu	Leu 200	Asp	Thr	Arg	Leu	Val 205	His	His	Asn
Val	Thr 210	Arg	Trp	Glu	Thr	Phe 215	Asp	Val	Ser	Pro	Ala 220	Val	Leu	Arg	Trp
Thr 225	Arg	Glu	Lys	Gln	Pro 230	Asn	Tyr	Gly	Leu	Ala 235	Ile	Glu	Val	Thr	His 240
Leu	His	Gln	Thr	Arg 245	Thr	His	G1n	Gly	G1n 250	His	Val	Arg	Ile	Ser 255	Arg
Ser	Leu	Pro	Gln 260	Gly	Ser	Gly	Asn	Trp 265	Ala	Gln	Leu	Arg	Pro 270	Leu	Leu
Val	Thr	Phe 275	Gly	His	Asp	Gly	Arg 280	Gly	His	Ala	Leu	Thr 285	Arg	Arg	Arg

Arg Ala Lys Arg Ser Pro Lys His His Ser Gln Arg Ala Arg Lys Lys 290 295 300 Asn Lys Asn Cys Arg Arg His Ser Leu Tyr Val Asp Phe Ser Asp Val 305 310 315 320 Gly Trp Asn Asp Trp Ile Val Ala Pro Pro Gly Tyr Gln Ala Phe Tyr 325 330 335 Cys His Gly Asp Cys Pro Phe Pro Leu Ala Asp His Leu Asn Ser Thr 340 345 350 Asn His Ala Ile Val Gln Thr Leu Val Asn Ser Val Asn Ser Ser Ile 355 360 365 Pro Lys Ala Cys Cys Val Pro Thr Glu Leu Ser Ala Ile Ser Met Leu 370 375 380 Tyr Leu Asp Glu Tyr Asp Lys Val Val Leu Lys Asn Tyr Gln Glu Met 385 390 395 400 Val Val Glu Gly Cys Gly Cys Arg 405 <210> 70 <211> 1224 <212> DNA <213> Homo sapiens <220> <221> CDS <223> (1)..(1227) <400> 70 atg att cct ggt aac cga atg ctg atg gtc gtt tta tta tgc caa gtc 48 Met Ile Pro Gly Asn Arg Met Leu Met Val Val Leu Leu Cys Gln Val 1 5 10 15 ctg cta gga ggc gcg agc cat gct agt ttg ata cct gag acg ggg aag 96

S	Lys	Gly	Thr 30	Glu	Pro	He	Leu	Ser 25	Ala	His	Ser	Ala	Gly 20	Gly	Leu	Leu
														gtc Val 35		
_	_	_	_											cat His		
0														ctg Leu		
														atg Met		
	_	_	-											atc Ile		
														aac Asn 115		
						_		-			_	_		ggg Gly		
u														atc Ile		
c 528	cac	ttc	ggc	agg	gaa	tgg	gat	cct	ggc	cag	gac	gtg	cag	gag	cgg	ttc

Phe	Arg	Glu	Gln	Val 165	Asp	Gln	Gly	Pro	Asp 170	Trp	Glu	Arg	Gly	Phe 175	His	
					gag Glu											576
					cga Arg											624
					act Thr											672
					cca Pro 230											720
					acc Thr											768
					agt Ser											816
					gat Asp											864
					cct Pro					_		_		•	_	912
aat	aag	aac	tgc	cgg	cgc	cac	tcg	ctc	tat	gtg	gac	ttc	agc	gat	gtg	960

Asn 305	Lys	Asn	Cys	Arg	Arg 310	His	Ser	Leu	Туг	Val 315	Asp	Phe	Ser	Asp	Val 320	
				tgg Trp 325								_	_			1008
				tgc Cys												1056
				gtg Val										_		1104
				tgt Cys						_	_			_	-	1152
				tat Tyr												1200
Val	Val	Glu		tgt Cys 405												1224
<211 <212 <213		I IA tifi	[cia]	l Sec	quenc	:e										
)> 71 :gcgc		aact	gete	et ga	atg										24
<211)> 72 .> 24 C> DN	ļ														

	ificial Sequence	
<400> 72		
tgcctacgg	t ggtgcgccct ctgc	24
0.10		
<210> 73		
<211> 22		
<212> DNA		
	ificial Sequence	
<400> 73		
gaagcgcaa	c agggccatca cg	22
<210> 74		
<211> 22		
<212> DNA		
<213> Art	ificial Sequence	
<400> 74		
ccacgtcac	g caggtcccgt tc	22
<210> 75		
<211> 22		
<212> DNA		
<213> Art	ificial Sequence	
<400> 75		
gatcctgtt	c tetgeetetg ga	22
<210> 76		
<211> 22		
<212> DNA		
<213> Art	ificial Sequence	
<400> 76		
tcatccact	t tgtccacccg ag	22
<210> 77		
<211> 21		
<212> DNA		
<2135 Ant	ficial Cognonos	

<400>	77	
ttcct	cgtct tggccttttg g	21
<210>	78	
<211>	21	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<400>	78	
gctgga	atctt cgtaggctcc g	21
<210>	79	
<211>	19	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<400>	79	
ggcaag	gctga ccctgaagt	19
<210>	80	
<211>	19	
<212>	DNA	
<213>	Artificial Sequence	
<400>	80	
gggtgo	ctcag gtagtggtt	19

出願人又は代理人の書類記号 国際出願番号 1217WO3 寄託された微生物に関する表示 REC'D 1 9 JAN 2001 (PCT規則13の2) WIPO PCT A. 以下に示される表示は、明細書中に言及されている微生物に関するものである 14 頁、_____ B. 寄託の表示 他の寄託が別紙に記載されている「 寄託機関の名称 通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所 寄託機関のあて名 (郵便番号及び国名を含む) 日本国茨城県つくば市東1丁目1番3号(郵便番号305-8566) 寄託の日付 受託番号 22.02.00 FERM BP-7043C. 追加の表示(該当しない場合には記載しない) この情報は別紙に続いている「 ヨーロッパ特許が求められているそれぞれの指定国については、寄託微生物の標本の分譲は欧州特許 を付与する旨の告示が公表されるまで、又は欧州特許出願が拒絶され、取下げられ若しくは取下げら れたとみなされる日まで標本の請求人により指名された専門家に分譲することによってのみ可能であ る (Rule 28 (4) EPC)。 D. この表示を行うための指定国(すべての指定国のために行わない場合)

下記の表示は後に国際事務局に届け出る予定である。(例えば「受託番号」のように表示事項を明記する)

- 受理官庁記入欄 ——

√ この用紙は国際出願とともに受理した

権限のある職員

新田稔

E. 追加事項の表示の提出(該当しない場合には記載しない)

様式PCT/RO/134 (1992年7月)

- 国際事務局記入欄 ---

▼ この用紙が国際事務局に受理された日

19 JAN 2001

権限のある職員



1/2

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP00/09323

	IFICATION OF SUBJECT MATTER										
Int.	Cl ² Cl2N 5/06, Cl2N 5/08, Cl2P 2 A61P 9/06, A61P 9/04// A61		28, A61K 35/44,								
	ABIP 9/00, ABIP 9/04// ABI	K 30/10, C12N 13/12									
According to	International Patent Classification (IPC) or to both na	tional classification and IPC									
B. FIELDS	SEARCHED										
	ocumentation searched (classification system followed										
Int.	C1 ² C12N 5/06, C12N 5/08, C12P 2 A61P 9/06, A61P 9/04	21/08, C12Q 1/02, A61K 35/	28, A61K 35/44,								
	A61P 9/00, A61P 9/04										
Documentat	ion searched other than minimum documentation to the	extent that such documents are included	in the fields searched								
2000											
Electronic d	ata base consulted during the international search (nam	e of data base and, where practicable, sea	rch terms used)								
JICS	T FILE (JOIS), WPI (DIALOG), BIOS	IS (DIALOG)									
C. DOCU	MENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT										
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.								
Х	Makino, S.et al., "Cardiomyocyte	s can be generated from	1-6, 8-91								
	marrow stromal cells in vitro", J. Clin. Invest.										
	(March, 1999) Vol.103, No.5, pr	0.697-705									
x	Keichi FUKUDA, "Kotsuzui Saibou	kara no Shinkin Saibou	1-6, 8-91								
	no Yuudo", HUMAN CELL (Septembe	er, 1999) Vol.12, No.3,									
	pp.159-162										
х	Guan, K. et al., "Embryonic ste	em cell differentiation	7-18, 23, 24								
	models: cardiogenesis, myog	enesis, neurogenesis,	. 10, 10, 11								
	epithelial and vascular smooth	muscle cell									
	differentiation <i>in vitro</i> ", Cytotechnology (May, 1999) Vol.	30 Nos 1-3 pp 211-226									
	cycoccennology (may, 1999, vol.	30, Nos.1-3, pp.211-226									
х	Kolossov, E. et al., "Functiona		7-18, 23, 24								
	cell-derived Cardiac Precursor Tissue-specific Expression of										
	Protein" J. Cell Biol. (1998) Vol										
		-									
P,X	Xiaoxia, G. et al., "Properties		7-18, 23, 24								
	embryonic stem cells" Chinese (2000) Vol.45, No.14, pp.1258-12										
Fuetho	r documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.									
			·								
	categories of cited documents: ent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the inte- priority date and not in conflict with th									
conside	red to be of particular relevance document but published on or after the international filing	understand the principle or theory under "X" document of particular relevance; the o	erlying the invention								
date		considered novel or cannot be consider	red to involve an inventive								
	ent which may throw doubts on priority claim(s) or which is establish the publication date of another citation or other	step when the document is taken alone "Y" document of particular relevance; the o									
special	reason (as specified) ent referring to an oral disclosure, use, exhibition or other	considered to involve an inventive step combined with one or more other such	when the document is								
means	-	combination being obvious to a person	skilled in the art								
	ent published prior to the international filing date but later e priority date claimed	"&" document member of the same patent f	amily								
Date of the	actual completion of the international search	Date of mailing of the international sear									
29 M	March, 2001 (29.03.01)	17 April, 2001 (17.0	4.01)								
	nailing address of the ISA/	Authorized officer									
Japa	nese Patent Office		:								
Facsimile N	o.	Telephone No.									

国際調査報告

1

A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC)) Int. C17 C12N 5/06, C12N 5/08, C12P 21/08, C12Q 1/02, A61K 35/28, A61K 35/44, A61P 9/06, A61P 9/04// A61K 38/18 ,C12N 15/12 調査を行った分野 調査を行った最小限資料(国際特許分類(IPC)) Int. C1' C12N 5/06, C12N 5/08, C12P 21/08, C12Q 1/02, A61K 35/28, A61K 35/44, A61P 9/06, 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの 国際調査で使用した電子データベース (データベースの名称、調査に使用した用語) JICST7711/(JOIS), WPI (DIALOG), BIOSIS (DIALOG) C. 関連すると認められる文献 引用文献の 関連する カテゴリー* 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の範囲の番号 Makino, S. et al., "Cardiomyocytes can be generated from 1-6, 8-91 X marrow stromal cells in vitro", J. Clin. Invest. (March, 1999) Vol. 103, No. 5, p. 697-705 福田恵一、"骨髄細胞からの心筋細胞の誘導"、HUMAN CELL 1-6. 8-91 X (Sept. 1999) Vol. 12, No. 3, p. 159-162 □ パテントファミリーに関する別紙を参照。 区欄の続きにも文献が列挙されている。

- * 引用文献のカテゴリー
- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す
- 「E」国際山願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献 (理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献
- 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

- の日の後に公表された文献
- 「丁」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの
- 「&」同一パテントファミリー文献

国際調査報告の発送日 国際調査を完了した日 1 7.04.01 29.03.01 9735 特許庁審査官(権限のある職員) 4 B 国際調査機関の名称及びあて先 ĮĐÍ 日本国特許庁(ISA/JP) 六笠 紀子 ٠.' 郵便番号100-8915 電話番号 03-3581-1101 内線 3448 東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

国際調査報告

C (続き). 関連すると認められる文献		
引用文献の	関連すると記のうれる大阪	関連する
カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	請求の範囲の番号
х	Guan, K. et al., "Embryonic stem cell differentiation models:cardiogenesis, myogenesis, neurogenesis, epithelial and vascular smooth muscle cell differentiation in vitro", Cytotechnology (May, 1999) Vol. 30, No. 1-3, p. 211-226	7-18, 23, 24
х	Kolossov, E. et al., "Functional characteristics of ES cell-derived Cardiac Precursor Cells Identified by Tissue-specific Expression of the Green Fluorescent Protein" J. Cell Biol. (1998) Vol. 143, No. 7, p. 2045-2056	7-18, 23, 24
P, X	Xiaoxia, G. et al., "Properties and applications of embryonic stem cells" Chinese Science Bulletin (July, 2000) Vol. 45, No. 14, p. 1258-1265	7-18, 23, 24
		\$
		·
		<u> </u>